جامعية قطير



أساسيات فسيولوجيا النبات

د. بسام طه یاسین

أستاذ مساعد بجامعتي قطر والموصل قسم العلوم البيولوجية كلية العلوم - جامعة قطر

١٤٢٢هـ - ١٠٠١م

٥٨١,١ بسام طه ياسين

أساسيات فسيولوجيا النبات/بسام طه ياسين. _

الدوحة : جامعة قطر لجنة التعريب، ٢٠٠٠ .

۷۳۰ ص : ابیض ؛ ۲۷ سم

رقم الإيداع بدار الكتب القطرية : ٢٠٠٠ / ٢٠٠٠

99971 - 27 - 11 - 11 - 11 - 11 - 11 - 11 الرقم الدولي الموحد للكتاب

مقدمة المؤلف

الحمد لله والصلاة والسلام على سيد الكائنات وخاتم الأنبياء والمرسلين محمد (صلى الله عليه وسلم)، فيسعدني أن أقدم للطالب الجامعي في الوطن العربي هذا الجهد المتواضع والذي حرصت من خلاله أن يكون جامعاً شاملاً لكافة مواضيع فسيولوجيا النبات، والذي يغطي كافة مقررات هذا العلم، والتي تُدرس في جامعة قطر في كليتي العلوم والتربية. وقد ابتدأ التفكير بهذا المشروع منذ سنوات طويلة حيث لاحظت أن المكتبة العلمية الجامعية بحاجة إلى كتاب منهجي يستفيد منه الطالب بشكل خاص. وقد حرصت على إغناء الكتاب بالأشكال التوضيحية والمسارات الأيضية لتوضيح مختلف الأنشطة والفعاليات الفسيولوجية كما وردت في المراجع الأجنبية خصوصاً وأن كلية العلوم مقبلة على التدريس باللغة الإنجليزية. كما أن هذا الكتاب يعد مرجعاً أساسياً لطلبة كلية التربية لغرض متابعة أحدث المعلومات في موضوع فسيولوجيا النبات فضلاً عن استفادة الطالب بعد التخرج.

وقد ختمتُ الكتاب بفصل خاص بفسيولوجيا الإجهاد والذي تركز على الإجهادات المائية والملحية والحرارية. ولايغيب عن البال بأن النباتات المزروعة في دولة قطر تعاني من تلك الإجهادات وبالتالي لابد للطالب أن يأخذ فكرة عن الأسس الفسيولوجية للإجهاد.

وبهذه المناسبة لابد لي من تقديم أسمى آيات الشكر والعرفان إلى جامعة قطر وعلى رأسها سعادة مدير الجامعة الدكتور عبد الله بن صالح الخليفي والسيد الدكتور عبد الله حسين راشد الكبيسي عميد كلية العلوم وإلى لجنة التعريب بالجامعة ممثلة بمقررها السيد الدكتور حميد عبد الله المدفع وذلك لتقديم التسهيلات لطبع هذا الكتاب. ولايسعني إلا أن أتقدم بجزيل الشكر إلى كل من شجع وساعد في إخراج هذا الكتاب وخصوصاً الأستاذ الدكتور عادل محمد محاسنه رئيس قسم العلوم البيولوجية وأعضاء هيئة التدريس في القسم الذين قدموا تقريراً أولياً عن الكتاب.

كما لايفوتني أن أتقدم بالامتنان العميق للسادة الذين قاموا بتحكيم هذا الكتاب وإبداء الملاحظات القيِّمة والتي ساهمت في إخراج هذا الكتاب. والشكر الجزيل للسيد سعد عشمان حامد أبو العز بعمادة كلية العلوم بجامعة قطر لطباعة مسودات هذا الكتاب.

أدعو الباري عز وجل أن يوفق الجميع لفعل الخير وأن أكون قد وفقت في إعداد هذا الكتاب حتى يأخذ حيزاً بين المصادر العلمية العربية في مجال فسيولوجيا النبات. •

رقــــم الصفحة		الحتويات
	***************************************	بقدبة المولف
(1)	***************************************	المتويسات
1		بقدمة من علم فسيولوهيا النبات
		الباب الأول: تركيب ووظيفة النظام الحي
7		النصل الأول: المحاليل والنظام الغرواني
٦	***************	المحاليل
٨		الأنظمة الغروانية
٨	*******************	المعلقات
٨	*************	المستحلبات
١.		النظام الغرواني
11	***************************************	نظام غرواني محب لوسط الانتشار
14	**********	نظام غرواني كاره لوسط الانتشار
14	***************************************	خصائص النظام الغرواني
14	***************************************	ظاهرة تندال
31		الحركة البراونية
۱ ٤	••••••	اللزوجة
1 8		الترشيح والانتشار خلال الأغشية
1 &	****************	التجمع السطحي والامتزاز
1 🗸		الخواص الكهربائية للأنظمة الغروانية
17	••••••	الترسيب
	•	
۲.		الفصل الثاني: الخلية النباتية
۲.	***************************************	الأغشية البلازمية
22	**************	السايتوبلازم
7 2		الفجوات

77	***************************************	النواة
77	******************	الشبكة الإندوبلازمية
44	***************************************	جهاز جولجي
41		البلاستيدات
44		المايتو كوندريا
37		الرايبوسومات
40	***************************************	اللايسوسومات
40	***************************************	الأجسام الدقيقة
٣٧	4*****************	الخيوط البلازمية
٣٨	***************************************	جدار الخلية – الصفيحة الوسطى – الجدار الابتدائي – الجدار الثانوي
٤ ٤	,	جاب الثاني: انتقال الماء والذائبات النصل الثالث: العلاقات المائية للخلية النباتية
٤٤	4 * * * * * * = # * * * * * * * * * * * *	e L I
٤٤	<pre><pre></pre></pre>	أهمية الماء
٤٤		خواص الماء
٤٩		حركة الماء
٤٩	***************************************	44 4 4 4 4
٥٠		الانسياب الكتلي أو الإجمالي
		الإنسياب الكتلي أو الإجمالي الانتشار
01		
01		الانتشار
		الانتشار الأزموزية
٥٣		الانتشار الأزموزية مفهوم الجهد المائي
0 Y		الانتشار الأزموزية مفهوم الجهد المائي الجهد المائي ومكوناته في الخلية النباتية
٥٢ ٥٧ ٦٠		الانتشار الأزموزية مفهوم الجهد المائي الجهد المائي ومكوناته في الخلية النباتية طرق قياس الجهد المائي ومكوناته للمحاليل
° ° ° ° ° ° ° ° ° ° ° ° ° ° ° ° ° ° °		الانتشار الأزموزية مفهوم الجهد المائي الجهد المائي ومكوناته في الخلية النباتية طرق قياس الجهد المائي ومكوناته للمحاليل علاقة فانت هوف

70	*******************	الجحد المائي
70		تغيرات الوزن أو الحجم
70		طريقة اللون أو الصبغة (طريقة شارداكوف)
٨٢	***************************************	طريقة الانحناء
۸۲		طريقة غرفة الضغط
۸۲		طريقة السايكروميتر ذو المزدوج الحراري
٧٠		الجهد الأزموزي - طريقة البلزمة - استخدام مقياس الجهد الأزموزي
V 1	***************************************	الطريقة السايكرومترية
٧١	*1****************	جهد الضغط
٧٣	***************************************	التشرب
۷٥	*******************	قياس جهد الغروانيات للبذور الجافة
٧٥	***************************************	العوامل المؤثرة في معدل ومدى التشرب
٧٦	***************************************	الغصل الرابع الملاقة الماثية للنبات
77	***************************************	امتصاص الماء
۷٦ ۷۸		امتصاص الماء آلية امتصاص الماء
٧٨	***************************************	آلية امتصاص الماء
٧٨ ٧٨	***************************************	آلية امتصاص الماء تاثير النتح
VA VA V9		آلية امتصاص الماء تاثير النتح تاثير تراكم الذائبات
VA VA V9 A1		آلية امتصاص الماء تاثير النتح تاثير تراكم الذائبات العوامل المؤثرة في امتصاص الماء
VA VA VA A1		آلية امتصاص الماء تاثير النتح تاثير تراكم الذائبات العوامل المؤثرة في امتصاص الماء تركيز محلول التربة
VA VA VA A1 A1		آلية امتصاص الماء تاثير النتح تاثير تراكم الذائبات العوامل المؤثرة في امتصاص الماء تركيز محلول التربة تهوية التربة
VA VA VA A1 A1 A1		آلية امتصاص الماء تاثير النتح تاثير تراكم الذائبات العوامل المؤثرة في امتصاص الماء تركيز محلول التربة تهوية التربة الماء الميسور للتربة
VA VA VA A\ A\ A\ A\		آلية امتصاص الماء تاثير النتح تاثير تراكم الذائبات العوامل المؤثرة في امتصاص الماء تركيز محلول التربة تهوية التربة الماء الميسور للتربة معدل النتح في النبات
\\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\		آلية امتصاص الماء تاثير النتح تاثير تراكم الذائبات العوامل المؤثرة في امتصاص الماء تركيز محلول التربة تهوية التربة الماء الميسور للتربة معدل النتح في النبات خصائص المجموع الجذري
VX V3 X1 X1 X7 X7 X7		آلية امتصاص الماء تاثير النتح تاثير تراكم الذائبات العوامل المؤثرة في امتصاص الماء تركيز محلول التربة تهوية التربة الماء الميسور للتربة معدل النتح في النبات خصائص المجموع الجذري الظروف المناخية

نظرية الشد والتماسك	*******************	9.
استنتاجات عامة	•••••	9 4
النتح	•••••	94
مقدار وأهمية النتح	•••••	9 8
تركيب الثغور		97
فتح الثغور وغلقها	***************************************	9.8
النظريات والفرضيات التي تفسر فتح الثغور وغلقها	***************************************	99
فرضية النشا – السكر	***************************************	١
نظرية التراكم الأيوني – البوتاسيوم	*************	1.4
الأيونات الموجبة الأخرى – الأيونات السالبة		١٠٤
فرضية تحول المالات	******	١٠٤
العوامل المؤثرة في حركة الثغور	****************	1 . 9
المضوء	***************	١٠٩
درجة الحرارة	******	11.
المحتوى المائي	****************	11.
تركيز غاز ثاني أكسيد الكربون		11.
التغير في النفاذية	***************	111
أهمية النتح – سلبيات النتح – إيجابيات النتح	*******************	111
الفصل الخامس: الذال اللحاثي	***************************************	114
أدلة دور اللحاء في نقل الذائبات		115
تركيب اللحاء	*******	110
طبيعة المواد المنقولة في اللحاء	*************	14.
تحميل وتفريغ اللحاء	***************	171
آليات النقل	*******************	371
آليات النقل قصير المدى	*****************	178
نظرية التيار السايتوبلازمي	******************	371
الاشار من الشلاما		140

177	***************************************	النظرية الكهروأزمورية
177		الانتشار والضخ المنشط
179		آليات النقل بعيد المدى – الانسياب الضغطي
100		الفصل الصادس: التغذية المعدنية
140		معايير الضرورة
141	***************************************	التربة
140		طرق دراسة التغذية المعدنية
140		المزارع المائية
١٣٨	*******************	إيجابيات المزرعة المائية
١٣٨	**************	سلبيات المزرعة المائية
189	**********	المزارع الرملية
18.	*****************	إيجابيات المزرعة الرملية
18.	***************************************	سلبيات المزرعة الرملية
18.	4.44	أنواع المحاليل المغذية
128	***************************************	آليات نقل الذائبات عبر الأغشية البلازمية
128	*******************************	التركيب الدقيق للأغشية البلازمية – مكونات الأغشية البلازمية ووظائفها
188		نفاذية الأغشية البلازمية
184	******************	أسس ومبادىء امتصاص الذائبات من قبل النبات
1 8 9		النقل السلبي
1 8 9	414414400000000000000000000000000000000	الانتشار البسيط
10.	•••••	الانتشار الميسر
101	4 • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	التبادل الأيوني
107		اتزان دونان
108	***************************************	التدفق الكتلي
100		النقل النشط
100	********************	فكرة المركب الحامل
101	•••••	تبادل النظائر

101	****************	ظواهر الاشباع
109	**********	التخصص
177		آلية المركب الحامل التي تعتمد على ATP
177	1.,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	وظائف العناصر المعدنية الضرورية وأعراض نقصها
177	•••••	النيتروجين
1 / 1	*****	الفسفور
140	********	الكالسيوم
171	***************************************	المغنيسيوم
1 V A	********	البوتاسيوم
1 4	*****	الكبريت
110	*********	الحديد
144	**********	المنغنين
144	**********	النحاس
144	********	الزنك
114		البورون
19.	***********	الموليدينوم
19.	***************************************	النيكل
		الباب الثالث: الكيمياء الحيوية والأيض
198		الغصل السابع: الأيض الخلوي
197	*****************	مفهوم الطاقة الحيوية
197	***************************************	القانون الأول للديناميكا الحرارية
191	******************	القانون الثاني للديناميكا الحرارية
199	*****************	المركبات الغنية بالطاقة
4-1	***************************************	أدينوسين ثلاثي الفوسفات (ATP)
7 . 7	***************************************	تكوين ATP
7 - 7	***************	فسفرة على مستوى مادة التفاعل

7.7	***************************************	نظام النقل الالكتروني
7.7	***************************************	الفسفرة البنائية الضوئية
4 . 8		الفسفرة التأكسدية
۲٠۸		الفرضية الكيمو أزموزية فرضية بيتر ميتشل
711		الفصل الثامن: الإنزيمات
711		طاقة التنشيط
717		خصائص الإنزيمات
۲۱ ۸	******	الطبيعة الكيميائية للإنزيمات
719	***************************************	آلية عمل الإنزيم
777	********	التنظيم الألوستيري
377	***************************************	سيطرة التغذية الرجعية
777	***************************************	وصف التفاعلات الإنزيمية باستخدام معادلات حركية بسيطة
779	*****************	العوامل المؤثرة في النشاط الإنزيمي
779	**!**!**	تركيز الإنزيم – تركيز مادة التفاعل – درجة الحرارة
777	*****************	تركيز أيون الهيدروجين
377	****************	المثبطات والمنشطات
777	*****************	تسمية الإنزيمات وتقسيمها
749	******************	إنزيمات الأكسدة والاختزال
۲٤.	*****************	الأوكسيديزات
137	*****************	نازعات الهيدروجين- إنزيمات الاختزال
737	***************	إنزيمات الأوكسجينيزات – إنزيمات البيروكسيديزات
727	*******	إنزيمات الكاتاليز
737	*******************	الإنزيمات الناقلة
727	•1**************	إنزيمات نقل مجموعات الفوسفات
724	***************************************	الإنزيمات التي تساعد على نقل مجموعة أمين
7 5 5	******************	الإنزيمات التي تساعد على نقل مجموعات اسل
337		الإنزيمات التي تساعد على نقل مجموعة جلايكوسايد
7 2 2	***************************************	إنزيمات التحلل المائي

إنزيمات تحليل الروابط الجلايكوسيدية	144990000000000000000000000000000000000	780
إنزيمات تحليل الروابط الإسترية	•••	7 & A
إنزيمات تحليل الروابط البيبتيدية		۲۰۰
إنزيمات تحليل الرابطة C - N	440000000000000000000000000000000000000	Y0.
إنزيمات الهدم	•••••	701
Aldolase إنزيم	•••••	701
انزیم Decarboxylase	1 4 4 4 4 4 5 6 6 6 6 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	701
إنزيم Enolase		707
Aspartase إنزيم	*******	707
Cysteine desulphydrase إنزيم	111000000000000000000000000000000000000	707
Rubisco إنزيم		707
إنزيمات التشابه		70 T
إنزيمات Racemases	44444444	707
إنزيمات Epimerases		707
إنزيمات Cis - Trans - Isomerases		307
إنزيمات Endoisomerases	*****	307
إنزيمات نقل داخل الجزيء Mutase isomerase	4 + 5 + 5 + 5 + 7 + 7 + 7 + 7 + 7 + 7 + 7	700
إنزيمات Mutases	4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	700
إنزيمات البناء بالطاقة	*****************	Y00
مفتاح ترقيم الإنزيمات وتصنيفها	***************	Y0V
بناء الإنزيمات في الخلية وتوزيعها		777
فصل الإنزيمات وتنقيتها	.,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	777
الاستخلاص	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	777
التركيز والتنقية – ترسيب الإنزيم		777
طريقة الامتزاز التفاضلي	***************************************	377
طريقة الفصل الكروماتوجرافي بالمنخل الجزيئي		377
طريقة الهجرة الكهربائية (الفصل بالتيار الكهربائي)	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	770
 طريقة الفصل الغشائي	**************	۲ 70

470		طريقة الكروماتوجرافي العمودي
777		الطرد المركزي الفائق
777		الفصل التاسع: البناء الضوئي
777		الضوء
777	******************	صبغات البناء الضوئي
777		الكلوروفيلات
YVA		الصبغات المساعدة الأخرى
YVX	***************	الفايكوبلينات
YVA	******************	أشباه الكاروتين (الكاروتينويدات)
449		تفاعلات البناء الضوئي تفاعلات الضوء
۲۸.	***************************************	المسار الالكتروني
711	••••	المسار الالكتروني غير الدائري
777		المسار الالكتروني الدائري
3 1 1		تفاعلات الظلام
YAY	***************************************	المسار رباعي الكربون
790		أيض النباتات المتشحمة (العصارية)
797		التنفس الضوئي
٣٠٢		العوامل المؤثرة في عملية البناء الضوئي
4.4		العوامل الخارجية
4.4	***************************************	تركيز ثاني أكسيد الكربون
4.4		درجة الحرارة
٣٠٥		الضوء
4.0	***************************************	الماء والعناصر الغذائية
7.7	•••••	الأكسجين
7.7	******************	الملوثات
* · V	***************************************	العوامل الداخلية
* • V		الكلوروقيل

٣٠٧		تراكم نواتج عملية البناء الضوئي
۳· Λ		الغصل العاشر: التنفس
4.4		معامل التنفس
711		آلية التنفس
711		التحلل السكري
717	*****	دورة كريبس
441	***************	نظام النقل الالكتروني
444	*******	بناء ATP
444	4 * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	حساب مقدار الطاقة الناتجة من أكسدة جزيء جلوكوز
440		الأكسدة اللاهوائية لحامض البايروفيك
477		مسار فوسفات السكر الخماسي
444		المسارات الإلكترونية البديلة في النباتات
444	•==	نازع هيدروجين خارجي
479	400000000000000000000000000000000000000	التنفس المقاوم للسيانيد
441	400800000000000000000000000000000000000	NAD (P) H dehydrogenase إنزيم
441		العوامل المؤثرة في عملية التنفس
441	************************************	درجة الحرارة
441	***************************************	تركيز الأكسجين الجوي
٣٣٢	••••	تركين ثاني أكسيد الكربون
444	•••••••	تركيز مادة التنفس
222	***************	المحتوى المائي للأنسجة
444	*****************	الضوء
440		الفصل المادي عشر: ايض الكربوهيدرات
240		تقسيم الكربوهيدرات
777	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	السكريات الأحادية
737	***********	سكريات أوليجو

434	******	السكريات المتعددة
70 -	*******	البناء الحيوي للكربوهيدرات
To -	***************************************	البناء الحيوي للسكريات الأحادية
404	••••	تكوين نيكليو تيدات السكريات
404		البناء الحيوي للسكروز
409	•••••	البناء الحيوي للنشا
777		السيطرة على أيض السكروز والنشا
377	********	البناء الحيوي للسليلوز
414	••••••	البناء الحيوي للسكريات المتعددة الأخرى
479	***************************************	الفصل الثاني عشر: أيض النيتروجين
479	•••••	تثبيت النيتروجين
44.	• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	تمثيل النترات
777	*****************	تمثيل الأمونيوم
777	******	المركبات النيتروجينية في النبات
٣٧٣	*****************	الأحماض الأمينية
TV 0	*******	البروتينات
TV 0	*******	تقسيم البروتينات
200	*****************	البرو تينات البسيطة
279	***************************************	البروتينات المقترنة
۳۸۰	*****************	الأحماض النووية، DNA، RNA
440	***********	أيض الأحماض الأمينية والأميدات
٣٨٧	******	البناء الحيوي للأحماض الأمينية والأميدات
٣٨٧	***************	تمثيل الأمونيا
۳۸۷	*****	نقل مجاميع الأمين
44.	*****	مسار الأسبارتات
441	•••••	مسار التنفس الضوئي
441	************	بناء فالين وليوسين

T70	******************	بناء الأحماض الأمينية الحاوية على الكبريت
۳90		بناء أرجينين وبرولين وجلوتامين
447	***************************************	بناء الأحماض الأمينية الآروماتية
٤٠٠		بناء هيستيدين
٤٠١	***************************************	علاقة عملية البناء الضوئي بأيض الأحماض الأمينية
٤٠٢	***************************************	اليوريدات
۲٠3	***************************************	بناء البيبتيدات
٤٠٤	***************************************	بناء وتحلل البروتينات
٤٠٩	***************************************	الفصل الثالث عشر: أيض الدهون
٤٠٩	1 * * * * * 2 2 0 0 0 0 0 0 7,2 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	الشحوم
213	*****************	الدهون الفوسفاتية
٥١3	****************	الدهون السكرية
٥ / ع	140500000000000000000000000000000000000	الستيرولات
٤١٥	****************	الشموع والكيوتين والسيوبرين
811	41101200000000000000000	البناء الحيوي للدهون
373	,	البناء الحيوي للشموع
240	******	خزن وتحلل الدهون
		الباب الرابع:النمووالتطور
273	********	الفصل الزابع عشر؛ تمو النبات والتشكل الظاهري
373	************	تطور النبات
٤٣٩	*******	نمو الجذور
٤,٤٠	****************	تكوين وتطور الأزهار
٤٤٠		تحليل نمو النبات
733	***************************************	عمليات النمو
733		الانقسام الخلوي
233		السيطرة على خط الانقسام الخلوي

१६०		الاتساع الخلوي
£ £ V	*************************	طرق الاتساع الخلوي
889		التركيب الدقيق للجدار الخلوي
103	*1*************************************	السيطرة على نمو النبات
٤٥١	•••••	السيطرة ضمن الخلايا
804		السيطرة بين الخلايا
203	******	السيطرة خارج الخلايا
204	***************************************	الفصل الخامس عشر؛منظمات النمو النباتية
१०१	***************************************	الأكسينات
१००		علاقة تركيب الأكسين بفعاليته
8 0 V		أيض الأكسين
१०९	***********	البناء الحيوي
773	***************************************	تحلل الأكسين
773	***********	التفاعلات الإنزيمية
१७०	1**************************************	الأكسدة الضوئية
773	***************************************	انتقال الأكسين
878	***************************************	آلية النقل المستقطب
279	*****************	التأثيرات الفسيو لوجية للأكسين
173	************	استحثات الاستطالة الخلوية
277	******************	الإنتحاءات
3 4 3	*************	الانتحاء الضوئي
5 V J	****************	الانتحاء الأرضي
443	***************************************	آلية الفعل الأكسيني
3 A 3	*******	الجبريلينات
3 1 3	******************	اكتشافها
F \(\}	•••••	التركيب الكيميائي
F A 3	******	أيض الجبريلينات

البناء الحيوي	***************************************	٤٨٩
نقل الجبريلين	•••••	894
التأثيرات الفسيولوجية لمركبات الجبريلين		٤٩٣
آلية فعل الجبريلين – تأثير الجبريلين في النمو		१९१
تاثير الجبريلين في بناء الأحماض النووية والبروتينات		297
السايتوكاينينات	***************************************	٥٠٠
علاقة التركيب بالنشاط الهرموني	***************	٥٠٣
أيض السايتوكاينينات	*****************	٥٠٣
البناء الحيوي	***************************************	० • ६
نقل السايتوكاينينات	***************	7.0
التاثيرات الفسيولوجية للسايتوكاينينات	****************	٥٠٧
آلية فعل السايتوكايثيثات	***************************************	٥٠٨
حا مض الإبسيسيك ABA		٥١٠
الخصائص الكيميائية	******************	۰۱۰
البناء الحيوي		011
نقل وتوزيع ABA	•••••	015
التاثيرات الفسيولوجية والكيموحيوية لحامض الإبسيسيك	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	017
الثمق		018
كمون البراعم والبذور	***************************************	٥١٣
حركة الثغور	*****************	०१६
انفصال الأوراق والشيخوخة	•••••	٥١٤
تنظيم بناء البروتينات	*****************	310
الإثيلين		010
البناء الحيوي		010
الاستجابات الفسيولوجية للإثيلين	******************	٥١٨
آلية فعل الإثيلين		019
مركبات عديدة الأمين – براسينات – كومارين	•••••	0 7 1
الفايتوكروم	***************************************	0 7 7

0 7 2	**************	تركيب الفايتوكروم وخصائصه
070	•••••	آلية فعل الفايتوكروم
٥٣٠		الفصل السلاس عشر؛ التحكم في التزهير
071	******	اكتمال نمو النبات
٥٣١	******	التغيرات في القمة النامية
077	•••••	حركة المغذيات والهرمونات إلى قمة الساق
070	•••	التاقت الضوئي
0 4 9	*******	دور فترة الظلام في التاقت الضوئي
730	*******	آليات التاقت الضوئي
930	********	الضوء وهرمونات التزهير
0 2 0	******	دور القايتوكروم
730	*******	تأثير الساعة البيولوجية (الأحياثية)
0 2 9	>>=	قياس وقت التاقت الضوئي
0 8 9	******	نظرية مؤقت الفواصل الكيموحيوية
007	*****	نظرية قياس وقت التاقت الضوئي بالإيقاعات اليومية
002	*****	الارتباع
000	****	درجة الحرارة المؤثرة في الارتباع
700	***********	آلية تحسس الارتباع
009	*********	الفصل السابع عشر، فسيولوجيا الإجهاد
٥٦٠		مقاومة الإجهان
150		أنواع الإجهادات البيئية
071	******	الجفاف (نقص الماء)
٥٦٢		التأثيرات الفسيولوجية والكيموحيوية للإجهاد المائي
٥٦٢	-	نمو النبات
770		الثغور
٥٦٦	**************	البناء الضوى – التنفس – تراكم الذائبات

		اختلال التوازن الهرموثي
۷۲٥		اضطراب محتوى الأحماض النووية والبروتينات
٨٢٥	••••••	اضطراب المكونات الدهنية
٥٧٠	.,	آليات مقاومة النباتات للجفاف
۰۷۰	.,	الهروب من الجفاف - تفادي الجفاف - تحمل الجفاف
٥٧٢	.,.,,	الملوحة (الإجهاد الملحي)
٥٧٤	*****	التاثير الأزموزي
0 7 0	*,****************	التاثير الأيوني الخاص
0 V 0	******************	التاثير السام
۲۷٥		عدم التوازن الغذائي
٥٧٧		آليات مقاومة الملوحة في النباتات
٥٧٧	4444444444	آلية التفادي
٥٧٧		آلية عزل الملح سلبياً
٥٧٧		آليات استبعاد من الملح الغائض
٥٧٨	*******	التخفيف
٥٧٨	**************	آلية القحمل
٥٧٨		التنظيم الأزموزي
٥٧٨	****************	تحمل نقص المغذيات
٥V٩	•••••	تحمل الضرر الابتدائي غير المباشر
٥٨٠		تحمل الضرر الابتدائي المباشر
٥٨٠	************	الإجهاد الأيوني
٥٨٣	*****************	إجهاد درجة الحرارة
٥٨٣	*****************	ضرر التبريد
310	****************	ضرر التجمد
010	***************	مقاومة التجمد
٥٨٦	•••••	ضرر درجة الحرارة العالية
٥٨٩	***************************************	تاقلم النباتات لدرجات الحرارة العالية
091	***************************************	القراءات الإضافية

المراجع الإجنبية	•••••	091
المراجع العربية	************	1.5
کشاف إنجليزي – عربي	******	3.5



مقدمة عن علم فسيولوجيا النبات

Introduction to Plant Physiology

يهتم علم فسيولوجيا النبات بكيفية تأدية النبات لوظائفه الحيوية. ويشمل ذلك فهم عمليات النمو والأيض والتكاثر. وتُعد دراسة وظيفة الخلية وعضياتها عملاً مكملاً لدراسة هذا العلم، بمعني أن دراسة فسيولوجيا الخلية Physiology ضرورية لأجل فهم وظائف أعضاء النبات. والسؤال الذي يطرح نفسه حول كيفية اختلاف هذا العلم عن بقية العلوم ذات الصلة القريبة جداً منه مثل الكيمياء الحيوية Biochemistry والفيزياء الحيوية العلوم ذات وعلم الأحياء الجزيئية Molecular biology والفيزياء الحيوية البناء الضوئي وعلم الأحياء الجزيئية المنائل فإن المختص بالكيمياء الحيوية يقوم بتنقية إنزيات عملية البناء الضوئي ودراستها مختبرياً داخل أنابيب الاختبار، ويقوم المختص بالفيزياء الحيوية بعزل الأغشية الخاصة بعملية البناء الضوئي وتحديد خصائصها الطبيعية داخل أدوات القياس الخاصة ، كما يقوم المختص بعلم الأحياء الجزيئية بتكثير Cloning المورثات (الجينات) المسؤولة عن تشفير Encode بروتينات البناء الضوئي لدراسة تنظيمها ، بينما يقوم المختص بعلم فسيولوجيا النبات بدراسة البناء الضوئي كما هي حاصلة بالفعل عند مختلف مستويات النظيم من البلاستيدات إلى الخلية والورقة ومجمل النبات .

يعود تاريخ علم فسيولوجيا النبات إلى تاريخ اكتشاف الخلية النباتية من قبل Hooke (1770) ، واستطاع بعض الباحثين في القرن التاسع عشر الميلادي دراسة امتصاص وانتقال المواد الأولية والماء في أنسجة النبات فقد أشار Strasburger) إلى كيفية امستصاص الماء وانتقال المواد الأولية والماء في أنسجة النبات فقد أشار Dixon و كذلك المستصاص الماء وانتقاله. كلما وضع كل من Dixon وكذلك (1841) وكذلك وكذلك (1841) نظرية الشليد والتمليد والتمليد والتمليد والتمليد والتمليد والتمليد والتمليد والتمليد ور النتج المعانية المنات. أما في عملية صعود العصارة النباتية إلى قمة النبات. أما في مجال حركة المواد الغذائية المصنعة فقد وصف Hartig (1842) الأنسجة اللحائية تشريحياً

وفسيولوجياً، كما أجرى Malpighi (١٦٨٦) تجارب التحليق Girdling المعروفة. وقام السيولوجياً، كما أجرى Malpighi (١٨٨٠) المنافقة ودورها الفسيولوجي في النقل اللحائي. واستمرت الدراسات على هذا الموضوع لغاية منتصف القرن العشرين الميلادي وخصوصاً في مجال سريان العصارة اللحائية. وفي مجال تغذية النبات كانت هناك دراسات عديدة حول هذا الموضوع ومن أشهر العلماء بهذا المجال هناك و Sacks و Hoagland و Arnon. كما درس الموضوع ومن أشهر العلماء بهذا المجال العناصر الغذائية.

كذلك كانت هناك دراسات مبكرة في مجال العمليات الحيوية الأيضية مثل دور الإنزيات في عمليات التخمر والتنفس. وكان للعالم Krebs (19٤٧) دور في اكتشاف التفاعلات الخاصة بالتنفس الهوائي داخل المايتوكوندريا والتي سميت باسمه (دورة كريبس الخاصة بالتنفس الهوائي داخل المايتوكون ودور الضوء والصبغات فقد درست منذ أوائل القرن الثامن عشر الميلادي وإلى الآن. فقد لاحظ Priestly (1۷۷۱) تحرير الأكسجين من النباتات الخصر، ودرس Regelmann (1۸۸۸) دور الكلوروفيل أو اليخضور النباتات الخصر، ودرس المسلمة البناء الضوئي. وجساء Blackman (1900) ليكتشف تف لي 1910 في عملية البناء الضوئي. وجساء Light reactions والظلم الطلم المالات اللاضوئية) وتلاه المالا (1970) والظلم المالات الضوئي. وحساء Calvin والظلم في عملية البناء الضوئي.

وكانت الدراسات في مجال آلية السيطرة الوراثية وبناء البروتينات من أهم الدراسات والتي لازالت جارية حتى يومنا هذا. وكان Watson و Vach (190۳) أول من وضع تصميماً دقيقاً للحامض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين DNA فضلاً عن دوره في تكوين الحامض النووي الرايبوزي RNA والبروتينات.

وفي مجال دراسة هرمونات النبات ، فقد أُجريت هذه الدراسات في نهاية القرن التاسع

عشرالميلادي وبالتحديد منذُ أن لاحظ شارلس دارون Charles Darwin (10 9 0) ظاهرة الانتحاء الضوئي Phototropism ، واستمرت هذه الدراسات لتلقي الضوء على أنواع تلك الهرمونات وتأثيراتها الفسيولوجية والكيموحيوية وآليات عملها . ولازالت الدراسات جارية إلى يومنا هذا لدراسة كيفية ارتباط تلك المركبات بأغشية النبات وآلية تأثيرها في المادة الوراثية في النواة .

وحقيقة الأمرأن الدراسات والبحوث الخاصة بعلم فسيولوجيا النبات قد تطورت في كافة جوانب هذا العلم لتلتقي مع الدراسات الجارية في مجالات العلوم الأحيائية الأخرى وخاصة علم البيئة والوراثة والكيمياء الحيوية ، وأخيراً العلوم الحديثة مثل الفيزياء الحيوية وعلم الأحياء الجزيئية . ومما لاشك فيه أن لعلم فسيولوجيا النبات أهمية كبيرة في تفسير التأثيرات البيئية والوراثية على أنشطة الكائن النباتي. ففي السنوات الأخيرة برزت أهمية علم فسيولوجيا النبات في فهم كشير من الظواهر البيئية وتأثيراتها على نمو وأيض وإنتاجية المحاصيل الحقلية. وتعانى كثير من بلدان المنطقة العربية والعالم من ظروف بيئية مختلفة كارتفاع درجة الحرارة أو انخفاضها أو قلة الأمطار أو زيادة ملوحة التربة فضلاً عن مشكلة الجفاف. ومن المناسب جداً بل من الضروري البحث عن الأصناف الزراعية التي تستطيع أن تتأقلم في الظروف البيئية المتطرفة . ويأتي علم فسيولوجيا النبات ليساهم مع العلوم الأخرى وخاصة في مجال علم الوراثة وعلم البيئة من حيث فهم وإدراك سبب تفوق بعض الأصناف الزراعية على غيرها أو سبب اختيار صنف ما دون غيره إضافة إلى تحديد الخصائص الزراعية والفسيولوجية والكيموحيوية التي ترتبط بتأقلم بعض الأصناف لظروف البيئة القاسية. ومن الجدير بالذكر في هذا الجال هو بروز اتجاهات حديثة في السنوات الأخيرة للحصول على بعض الأصناف الزراعية ذات المقاومة العالية للظروف البيئية القاسية فضلاً عن مقاومتها للأمراض وإنتاجيتها العالية. وفي مقدمة الجهود في هذا الجسال هو نتائج التهجين الوراثي Genetic hybridization واستعمال تقنيات الهندسة الوراثية Genetic engineering بما

تقوم به من إعادة تنظيم الجينات وتركيب الحامض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين DNA . ويأتي علم فسيولوجيا النبات ليقوم بمهمة الفحص والتدقيق للتأكد من نتائج مايقوم به علماء الوراثة والمتخصصين في مجال الهندسة الوراثية . كما برزت اتجاهات حديثة أخرى "يمكن أن تساهم في إكثار الأصناف الجيدة مثل استعمال تقنيات زراعة الأنسجة . Tissue cultures .

أما في مجال تطور علم فسيولوجيا النبات ذاته فثمة تقنيات حديثة قد كشفت الكثير من المفاهيم التي كانت غامضة حتى لوقت قريب. فقد أزيل الغموض حول عملية النقل عبر المفاهيم التي كانت غامضة حتى لوقت قريب. فقد أزيل الغموض حول عملية النقل عبر الأغسسية. كسمسات إعسادة تنظيم DNA (تأشب) الأغسسية. كسمسات ان تقنية لفهم الكثير حول تنظيم (Recombinant DNA techniques) قد وفرت أدوات تقنية لفهم الكثير حول تنظيم عمل الهرمون والضوء للتعبير الجيني وتطور النمو في النبات. وأن التحليل بالأشعة السينية البلوري X-ray crystallographic analysis ومركز تفاعل البلوري Ribulose bisphosphate carboxylase/oxygenase) ومركز تفاعل إنزيم عملية البناء الضوئي، قد وفرت النظرة الأولى للآليات الجزيئية لعملية تثبيت الكربون فضلاً عن تفاعلات الضوء لعملية البناء الضوئي. ويمكن اعتبار ذلك لمحات من التطور التقني عن تفاعلات الفسيولوجية المختلفة. وسنحاول في هذا الكتاب الجمع بين المواضيع الأساسية لعلم فسيولوجيا النبات والمفاهيم الحديثة التي تعززت من خلال الأساليب العصرية والتقنيات المتطورة.

الباب الأول

تركيب ووظيفة النظام الحي

Structure and Function of the Living System

الفصل الاول

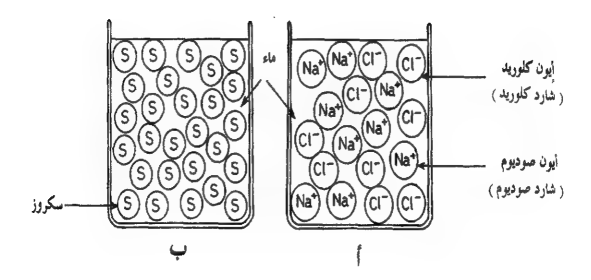
المحاليل والنظام الغرواني Solutions and Colloidal System

يعود اهتمام علماء فسيولوجيا النبات بموضوع المحاليل أساساً إلى أن النظام الحي إنما هو مخلوط معقد تجري بداخله شتى الأنشطة والفعاليات. وأن تلك الأنشطة ماكانت لتحدث لولا الوسط المائي الذي بداخله تنغمر العضيات والمكونات الخلوية المختلفة. لذلك فإن دراسة أنواع المخاليط وخصائصها وطبيعتها يقودنا إلى فهم طبيعة المادة الحية.

والمخلوط بكل بساطة عبارة عن من مادتين أو وسطين (أو أكثر) بنسب مختلفة، وهما الوسط المنتشر Dispersion medium ووسط الانتشار Dispersed medium وقد حددت أربعة أنواع من المخاليط حسب حالة المادة المنتشرة وحجمها في وسط الانتشار وهي:

Solutions المحاليل - 1

وفي هذا النوع من المضاليط يذوب الوسط المنتسشر (المذاب عي وسط الانتشار (المذاب Solvent) في وسط الانتشار (المذيب Solvent). وينتشر المذاب في المذيب انتشاراً متجانساً بحيث لايمكن رؤية الدقائق المنتشرة بأية واسطة للرؤية. ومن أمثلة المحاليل محلول الملح أو السكر في الماء (شكل ١-١). يُلاحظ أن المواد الذائبة عبارة عن أيونات (شوارد) أو جزيئات في هذه المحاليل. ويبلغ قطر الدقائق المنتشرة في المحاليل أقل من ١ نانومتر (نانومتر = ١٠٠٠ متر).



شكل (١-١)

(أ) محلول كلوريد الصوديوم في الماء (ب) محلول سكروز في الماء كلوريد الصوديوم مادة متأينة بينما السكروز مادة غير متأينة (الشكل بمثل تصور لتوزيع الأيونات أو الجزيئات في المحلول)

ب - الانظمة الغروانية Colloidal Systems

ج - المعلقات Suspensions

وفي هذا النوع من المخاليط تكون الدقائق المنتشرة كبيرة بحيث تترسب بعد برهة من الزمن، ومن أمثلة هذا النوع من المخاليط خليط الماء والرمل حيث يترسب الرمل بعد مدة قصيرة من الزمن. ويبلغ قطر الدقائق العالقة أكثر من ١٠٠٠ نانومتر.

Emulsions - المستحلبات

وهي مخاليط سائلة في أوساط سائلة، وتكون مكونات هذه الأنظمة غير ممتزجة مثل الزيت في الماء. ويكون قطر قطرات السائل المنتشرة أكثر من ١٠٠٠ نانومتر. وتميل تلك القطرات إلى الاندماج مكونة قطرات كبيرة لتشكل طبقة منفصلة عن وسط الانتشار. ومن الجدير بالملاحظة أن المستحلبات غير ثابتة إذا كانت بتركيزات عالية، إلا أنه بالإمكان جعل المستحلب ثابتاً بإضافة عامل استحلاب Emulsifying agent. وتؤدي عوامل الاستحلاب ذلك الدور بطريقتين:

- أ قد تقوم بإنقاص الشد السطحي للسوائل وبالتالي تخفض ميل قطرات السائل المنتشرة للتجمع.
- ب قد تشكل طبقة واقية أو غشاء حول تلك القطرات لجعلها صعبة التجمع مع بعضها البعض. ويعد الحليب مستحلب شائع مؤلف من قطرات دهنية منتشرة في الماء مع الكازين Casein كعامل استحلاب.

وفي الحقيقة بأن حجم الدقائق المنتشرة يعد أساساً لتقسيم المخاليط فإن زيادة حجم الدقائق سواءً كانت صلبة في سائل أو سائل في سائل عن حد معين يغير من خصائص المحاليل. ويوضح الجدول (١-١) مقارنة بين تلك الأنواع المختلفة من المخاليط.

جدول (۱-۱) مقارنة بين أنواع المخاليط المختلفة

معلقات ومستحلبات	نظام غرواني	محلول	
الدقائق كبيرة أو قطرات غير ممتزجة	الدقائق المنتشرة بحالة تجمعات جزيئية.	الدقائق المذابة بحالة أيونية أو جزيئية	1
,	والدقيقة الغروانية عبارة عن منات أو		
	آلاف من الجزيئات		
يمكن رؤيتها بسهولة بالمجهر الضوئي	يمكن رؤيتها بالمجهر الالكتروني أو	لايمكن رؤينها بأية واسطة للرؤيا	۲
	المجهر الدقيق Ultramicroscope	(مجهر ضوئي أو الكتروني)	
قطر الدقائق والقطرات أكبر من ١٠٠٠	قطر الدقائق يتراوح بين ١ – ١٠٠٠	قطر الدقائق أقل من ١ نانومتر	[۳]
نانومتر	نانومتر		
		h	
لاتنفذ الدقائق أو القطرات من خلال أي	لاتنفذ الدقائق الغروانية خلال المرشح	تنفذ الأبونات والجزيئات خلال ورق	٤
نوع من المرشحات	الدقيق ويكون انتشارها ببطء خلال	الترشيح أو المرشح الدقيق أو خلال	
	الأغشية شبه المنفذة	الأغشية شبه المنفذة	
لاتتميز الدقائق والقطرات بظاهرة الحركة	تتميز الدقائق الغروانية بظاهرة الحركة	لاتتميز الدقائق المنتشرة بظاهرة الحركة	٥
الهراونية وتندال	البراونية وتندال	البراونية وتندال	

النظام الغرواني Colloidal System

إن لدراسة المحاليل أو الأنظمة الغروانية وخصائصها أهمية كبيرة في فهم طبيعة وخصائص الوسط الحي في الخلية. وكما هو معروف بأن البروتوبلازم يوصف بأنه ذو خصائص غروانية وبالتالى فإن دراسة هذا النظام يعد مدخلاً مهماً لفهم خصائص البروتوبلازم. وكما هو معروف بأن أعداد كبيرة من التفاعلات الحيوية تجرى في أن واحد في الخلية الصغيرة الحجم ذلك أن الخصائص الغروانية التي يمتاز بها البروتوبلازم إنما تجعله ذو أسطح كثيرة وفعالة، وأن قطر الدقيقة الغروانية يتراوح بين ١ - ١٠٠٠ نانومتر وهذا من شأنه أن يجعل المساحة السطحية الداخلية للخلية كبيرة جداً من أجل تسهيل حدوث أعداد كبيرة من التفاعلات الحيوية في الوقت نفسه. ومن الجدير ذكره أن نظام الخلية الداخلي ماهو إلا نظام غشائي ذلك أن العضيات الخلوية البروتوبلازمية في حقيقتها عبارة عن أنظمة غشائية تحدث عليها أو بين طياتها تلك التفاعلات الحيوية. ولأجل توضيح كيفية زيادة المساحة السطحية الداخلية بوجود النظام الغرواني فيمكن التصور أن مكعباً طول ضلعه ١ سم تكون مساحته السطحية ٦ سم٢ وحجمه ١ سم٣، وإذا ما قُطع هذا المكعب إلى أجزاء صغيرة تقترب من أبعاد الدقائق الفروانية فإن الحجم يبقى ثابتاً لكن المساحة السطحية تزداد لدرجة كبيرة. فإذا كان قطر تلك الدقائق ١٠ نانومتر فإن المساحة السطحية تصبح ٢٠٦٠، وبالتالي يمكن للمرء أن يتخيل كبَرْ المساحة السطحية الداخلية للخلايا بما يوفره النظام الغرواني الذي يمتاز به البروتوبلازم. وأن كلمة غرواني (شبه غروي Colloid) قد اشتقت من قبل توماس جراهام Thomas Graham (۱۸۲۱) وهي مأخوذة من أصل يوناني، فكلمة Kolla تعني غراء بينما كلمة Eidos تعنى شبيه. وفي الطبيعة يمكن ملاحظة حالات غروانية متباينة يختلف فيها الوسط المنتشر ووسط الانتشار، ويوضح الجدول (١-٢) الأنواع المختلفة للحالات الغروانية.

جدول (٧-١) الأنواع المختلفة من الأنظمة الغروانية

وسط الانتشار	الوسط المنتشر	المثال
صلب	غاز	مسحوق الفحم
سائل	غاز	المشروبات الغازية
غاز	سائل	الضباب
سائل (اللبن)	سائل (حبيبات الدهن)	مستحلب الحليب
صلب	سائل	الجلاتين
غاز	صلب	الدخان
سائل	صلب	الطين في الماء
سائل	صلب	السايتوبلازم
صلب	صلب	السبائك

ويمكن تقسيم الغروانيات حسب علاقة الدقائق المغروانية بوسط الانتشار إلى نوعين:

۱ - نظام غروانی محب لوسط الانتشار Lyophilic System

الظواهر التي يمكن ملاحظتها في حالات كثيرة مثل تغير الجلاتين Gelatine المُصنَعُ من حالة السيولة Sol إلى حالة الصلابة Gel بالتبريد حيثُ يصبح النظام متماسكاً، وبرفع درجة الحرارة يعود نظام الجل إلى سول وتسمى هذه الظاهرة بظاهرة انعكاس الأطوار Thixotrophy (شكل ١-٣). ويمكن استعمال ظروف غير درجة الحرارة لغرض انعكاس الأطوار. غير أن الأنظمة الغروانية الحية يمكن أن تتغير خصائصها لفرض انعكاس الأطوار. غير أن الأنظمة العروانية الحية يمكن أن تتغير خصائصها الفيزيائية والكيميائية بتغير درجة الحرارة، وعلى سبيل المثال فإن تعرض البيض إلى درجة حرارة عالية تجعل البروتين متغير الخصائص Denaturated والذي لايمكن أن يعود إلى حالته الطبيعية بالتبريد. لكن من الجدير بالذكر في هذا المجال بأن تكوين الأقدام الكاذبة في الأميبا إنما يعود أساساً إلى تغير الجل إلى سول للبروتوبلازم وذلك بتكسير خيوط الأكتين Actin filaments ، وبعد تكوين القدم الكاذب تعود حالة السول إلى جل ثانية خيوط الأكتين وهكذا.

Lyophobic System الانتشار -۲

وفيه يكون الطوران غير متجاذبين بل يدفع أحدهما الآخر أي لاتوجد ألفة بين الوسط المنتشر ووسط الانتشار. ومن الأمثلة على هذا النوع من الأنظمة هو محلول هيدروكسيد الحديديك الناتج من غلى كلوريد الحديديك والماء (شكل ١-٢ب).

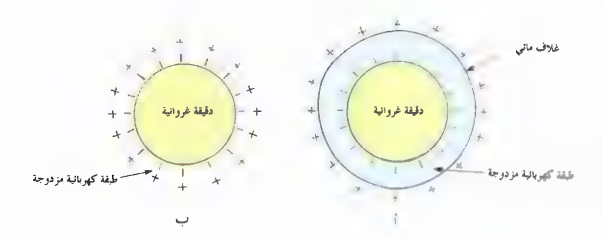
 $FeCl_3 + 3H_2O$ Fe(OH)₃ + 3HCl

خصائص النظام الغرواني Properties of Colloidal System

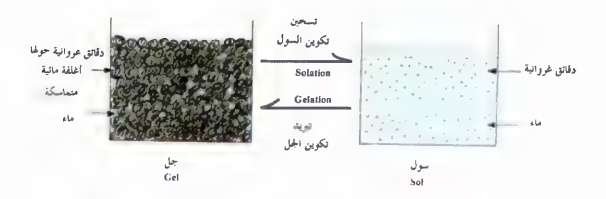
هناك مجموعة من الخصائص التي تمتاز بها الدقائق الغروانية وكما يلي:

۱- ظاهرة تندال Tyndall Phenomenon

وهي ظاهرة ضوئية تمتاز بها الدقائق الغروانية وسميت باسم مكتشفها جون تندال John Tyndall، حيث عندما يمرر شعاع ضوئي في نظام غرواني فإنه يُلاحظ مسار الأشعة الضوئية عندما يُنظر إلى هذا المحلول من الجهة الجانبية أو عمودياً على اتجاه الأشعة الضوئية. ويُلاحظ النظام الغرواني بشكل غائم وهذا ناتج عن تشتت المضوء بوساطة الدقائق الغروانية (شكل ١-٤). ويمكن رؤية مسار الضوء كأنه مخروط ذو لون أزرق باهت ويتغير اللون بناءً على حجم الحبيبات وتختفي هذه الظاهرة إذا تشابه معاملا الانكسار Reflection coefficient للدقائق وسط الانتشار.



شكل (۱-۲) أنواع الدقائق الغروانية حسب علاقتها بوسط الانتشار: (أ) دقيقة غروانية محبة لوسط الانتشار (ب) دقيقة غروانية كرهة لوسط الانتشار



شكل (١-٣) ظاهرة انعكاس الأطوار في الأنظمة الغروانية المحبة لوسط الانتشار

Brownian Movement - الحركة البراونية

لاحظ روبرت براون Robert Brown (۱۸۲۸) أن الدقائق المنتشرة في الأنظمة الغروانية، وكذلك بعض المعلقات تتحرك حركة تذبذبية بصورة عشوائية وفي جميع الانتهات. وتنجم هذه الحركة عن اصطدام الدقائق الغروانية بجزيئات وسط الانتشار. وفي الحقيقة بأن ظاهرة الحركة البراونية إنما تتضع في الغروانيات الكارهة لوسط الانتشار بسبب عدم وجود الأغلفة من وسط الانتشار وقلة لزوجة الوسط الغرواني بعكس الغروانيات المحبة لوسط الانتشار. ويمكن ملاحظة الحركة البراونية باستعمال المجهر الدقيق Ultramicroscope.

Viscosity اللزوحة -٣

مما هو معروف بأن اللزوجة ظاهرة فيزيائية والتي تُعرَّف بأنها مقاومة السائل للانسياب. وأن لزوجة الغروانيات تختلف حسب نوعها، فلزوجة الغروانيات الكارهة لوسط الانتشار تكون قليلة إذا ماقورنت بالغروانيات المحبة لوسط الانتشار. ويعود السبب إلى تميؤ الدقائق الغروانية في النوع الأخير وقلة الماء نسبياً في الوسط مما يؤدي إلى لزوجتها. وتزداد اللزوجة النسبية للغروانيات المحبة لوسط الانتشار مقارنة مع الغروانيات الكارهة لوسط الانتشار بازدياد تركيز الوسط المنتشر (شكل ١-٥).

٤- الترشيح والانتشار خلال الاغشية

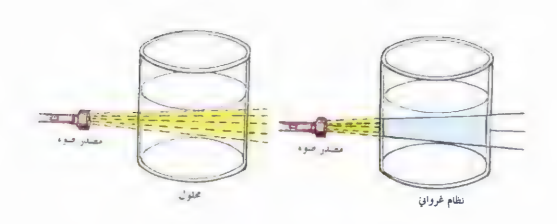
Filteration and Diffusibility Through Membranes

تنفذ الدقائق الغروانية خلال ورق الترشيح العادية، لكنها لاتنفذ خلال المرشح الدقيق مؤلف من إسترات السليلوز الخاملة أحيائياً والتي يكون قطر فتحاتها أصغر من قطر الدقائق الغروانية. وقد استغلت هذه الميزة أو الخاصية لغرض فصل المواد البلورية الذائبة (أيونات وجزيئات) عن الدقائق الغروانية بعملية تسمى الفصل الغشائي Dialysis (شكل 1-1). ومن الجدير بالذكر بأن المحاليل الغروانية ذات جهود أزموزية Osmotic potentials ضعيفة ودرجة انتشارها أقل مما في المحاليل وذلك لكبر حجم الدقائق الغروانية مقارنة مع الأيونات والجزيئات.

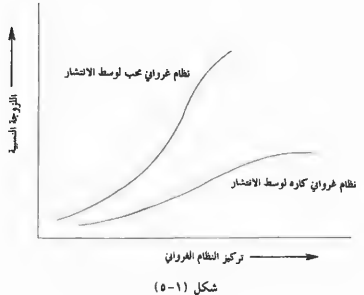
۵- التجمع السطحي أو الامتزاز Adsorption

يعرف التجمع السطحي بأنه قابلية الأيونات أو الجزيئات على التجمع على السطح السطوح البينية للسوائل أو المواد الصلبة. ويتوقف ذلك على عاملين هما مقدار السطح المعرض والطبيعة الكيمياوية للمواد. وأن لهذه الخاصية أهمية كبيرة في الصناعة حيث تستعمل في قصر أو إزالة ألوان المحاليل السكرية وذلك بمزجها مع مسحوق الفحم

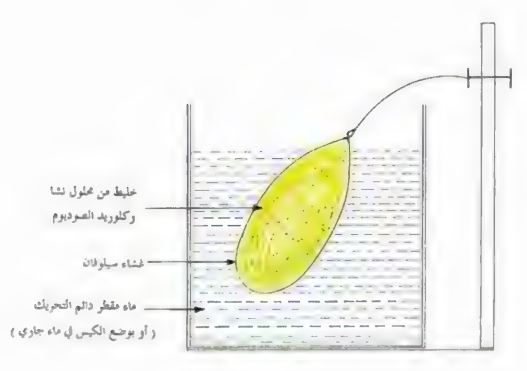
الحيواني حيث تتجمع المواد الملونة سطحياً على حبيبات دقائق الفحم الغروانية. وأن لصغر حجم الدقائق الغروانية أهمية كبيرة في زيادة المساحة السطحية وبالتالي في عملية التجمع السطحي، هذا فضلاً عن أن الدقائق الغروانية تمتلك العديد من الأسطح المتفاعلة Reactive surfaces والتي تؤدي دوراً مهماً في الفعاليات المختلفة خصوصاً إذا كان ذلك يشمل البروتوبلازم باعتباره ذو خصائص غروانية.



شكل (١-٤) ظاهرة تندال تبدو واضحة تماماً في الأنظمة الغروانية، بينما لاتتضح هذه الظاهرة في المحاليل



شكل (١-٥) تأثير زيادة تركيز النظام الفرواني في اللزوجة النسبية



شكل (۱-٦) الفصل الغشائي

٦- الخواص الكهربائية للانظمة الغروانية

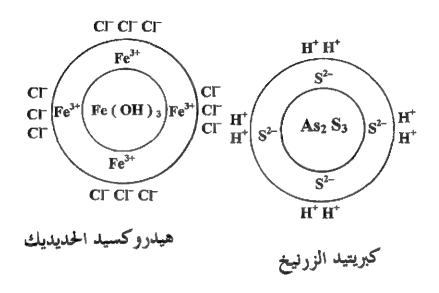
Electrical Properties of Colloidal Systems

تحمل الدقائق الغروانية عادة شحنات كهربائية معينة موزعة على سطح الدقائق. ويكون ذلك واضحاً في الغروانيات الكارهة لوسط الانتشار. لكن النظام الغرواني متعادلاً بسبب تعادل الشحنات الموجودة على سطح الدقائق الغروانية بما يساويها من وسلط الانتشار وهذا مايكون طبقة كهربائية مزدوجة Electric double layer ويمكن توضيح مثالين لهذا الغرض، فعلى سبيل المثال، فإن هيدروكسيد الحديديك Fe(OH)3 محاط بشحنات موجبة +Fe3 لكن هذه الشحنات متعادلة بشحنات سالبة 'Cl من وسط الانتشار، ومن الجدير بالذكر فإن هذا النوع من الأنظمة يحضر عند خلط محلول كلوريد الحديديك وماء ساخن وبالتالي فإن وسط الانتشار عبارة عن أيونات كلوريد وبروتونات S^{2} فضلاً عن الماء. وبالمقابل فإن كبريتيد الزرنيخ $As_2 S_3$ محاط بشحنات سالبة والتي تتعادل بشحنات موجبة "H (الشكل ١-٧). كذلك فإن مواد السليلوز عندما تبتل بالماء فإنها تكتسب شحنات سالبة بسبب تجمع أيونات الهيدروكسيل OH على سطوح دقائق السليلوز. ومما يجدر ذكره فإن الشحنات الموجودة على الدقائق الغروانية إنما تتأتى من التجمع السطحي للأيونات الحرة من وسط الانتشار أو من تأين التجمعات الجزيئية المكونة للدقيقة الغروانية. إن ذلك يعنى وجود نوع من التفضيل فيما يخص وجود الشحنات على الدقائق الغروانية. ويمكن إثبات وجود الشحنات الكهربائية التي تحملها الدقائق الغروانية وتحديد نوعيتها عند إمرار تيار كهربائي حيث تتحرك الدقائق الغروانية إلى أحد القطبين، فتتحرك الدقيقة الغروانية الموجبة الشحنة إلى القطب السالب وبالعكس فإن الدقيقة الغروانية السالبة الشحنة تتحرك إلى القطب الموجب هذا مايسمي بالفصل بالتيار الكهربائي أو الهجرة الكهربائية Electrophoresis. وتعد الحركة البروانية ووجود الطبقة الكهربائية المزدوجة من الأسباب الرئيسية لتبوت المحلول الغرواني.

Precipitation -۷

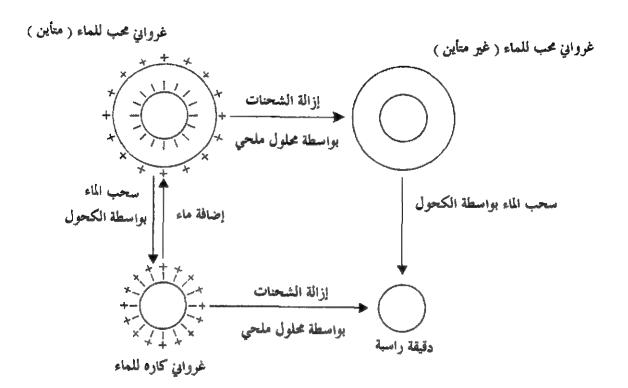
يمكن ترسيب الدقائق الغروانية باستعمال محاليل ملحية متأينة Electrolytes. وكميات صغيرة من الدقائق الغروانية. فعلى سبيل المثال فإن ترسيب الغروانيات الكارهة لوسط الانتشار يمكن أن يتم بإضافة محلول ملحي لمعادلة الشحنات. كما يمكن إضافة نظام غرواني كاره لوسط الانتشار أخر لإتمام الترسيب وهذا مايسمى بالترسيب المتبادل Mutual precipitation. غير أنه قد يحدث

العكس بإضافة غروانيات محبة لوسط الانتشار إلى غروانيات كارهة لوسط الانتشار حيث يصبح لأحدهم تأثير واق للآخر Protective effect.



شكل (١-٧) مخطط يوضح الطبقة الكهربائية المزدوجة في الغروانيات

ومن جانب أخر فإن ترسيب الدقائق الغروانية المحبة لوسط الانتشار يكون بإزالة الشحنات والطبقة المائية التي تحيط بتلك الدقائق. فيمكن إضافة محلول ملحي لمعادلة الشحنات وبعد ذلك إضافة عامل مجفف مثل الكحول لإزالة الطبقة المائية. وقد يضاف الكحول أولاً لإزالة الطبقة المائية وإضافة محلول ملحي بعد ذلك لإزالة الشحنات. لكن وجد أنه بإضافة محلول ملحي قوي يمكن أن يزيل الطبقة المائية والشحنات في أن واحد، كما أن الأيونات الموجبة والسالبة تتباين في قدرتها على ترسيب الدقائق الغروانية (الشكل ١-٨)



شكل (۱-۸) ترسيب الدقائق الغروانية

الفصل الثاني

الخلية النباتية The Plant Cell

الخلية الحية هي أصغر وحدة لبناء ووظيفة الكائن الحي، فالكائن الحي قد يتألف من خلية واحدة أو أكثر، فهناك كائنات وحيدة الخلية وهناك كائنات عديدة الخلايا. كما أن نشاط وحيوية خلاياه الحية. لذلك ارتبطت وتأكدت العلاقة بين تركيب الخلية ووظيفتها.

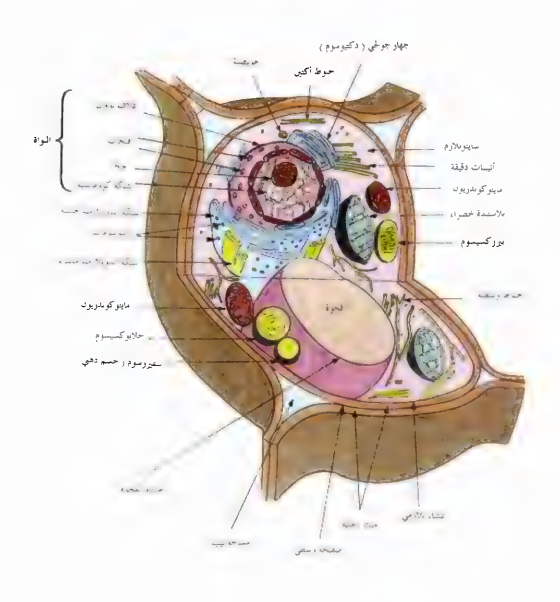
والخلية في حقيقة الأمر عبارة عن مركبات كيميائية تسمى البروتوبلازم Protoplasm (أو المادة الحية) محاط بغشاء بلازمي Plasma membrane، وتحاط الخلية بجدار صلب. الغشاء والبروتوبلازم الذي يحويه يسمى إجمالاً بالبروتوبلاست Protoplast. وبطبيعة الحال فإن البروتوبلازم وكافة المكونات التابعة له إنما تمتلك أدواراً مهمة في حياة الخلية، لكن الغشاء البلازمي على وجه الخصوص ذو أهمية كبيرة كونه يمثل الحد بين عالم الحياة والعالم غير الحي.

وستركز المناقشة الآتية على توضيح العضيات الخلوية الرئيسية للخلية النباتية (شكل ٢-١) مع التأكيد على الجوانب الوظيفية المهمة لتلك العضيات.

Plasma Membranes الانفشية البلازمية

النظام الحي نظام غشائي فالسايتوبلازم محاط بغشاء بلازمي (سمكهُ ٧٥ - ١٠٠ أنجستروم)* ، كما تحاط العضيات الخلوية بأغشية مماثلة مثل النواة والفجوات والبلاستيدات والمايتوكوندريا وغيرها، بحيث تجري التفاعلات الحيوية إما على تلك الأغشية وإما بين طياتها. وأهم تلك الأغشية الغشاء البلازمي الذي يحيط سايتوبلازم الخلية وهو يلي الجدار الخلوي. وتوصف تلك الأغشية بأنها ذات نفاذية اختيارية أو تفاضلية وهو يلي الجدار الخلوي. وتوصف تلك الأغشية بأنها أن تمرر مواد معينة وتُبعد مواد

^{*} أنجستروم = ١ر. نانومتر = ١٠ متر



شكل (۱-۲) شكل تخطيطي بوضع الخلية النباتية وأهم عضباتها

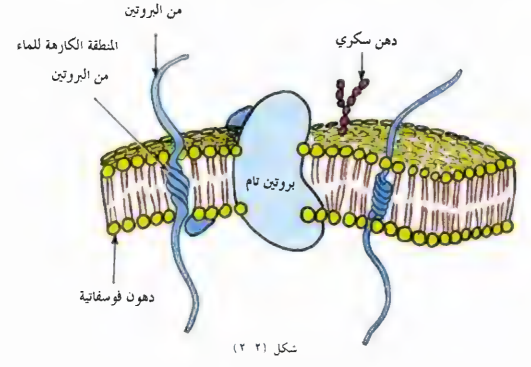
أخرى. إن كافة الأغشية البلازمية ذات تنظيم جزيئي أساسيي فهي مؤلفة من طبقة مزدوجة من الدهون الفوسفاتية Phospholipids وبروتينات مطمورة فيها، وثمة سلاسل كربوهيدراتية تمتد خارجياً بينما هناك خيوط سايتوبلازمية تتلاصق مع البروتينات على الجانب السايتوبلازمي من الغشاء البلازمي. ويتباين تركيب الدهون الفوسفاتية وكذلك خصائص البروتينات من غشاء لأخر. كما أن لكل غشاء خصائصه الوظيفية الفريدة التي يمتاز بها دون غيره. وقد وضعت عدة نماذج Models لتوضيح التركيب الجزيئي للأغشية البلازمية، لكن في عام ۱۹۷۲ قدم نموذج من قبل Singer و الذي سمي بالنموذج الفسيفسائي المائع Pluid - Mosaic Model وماتلاه من تعديلات في عام ۱۹۷۷ من قبل Phicolson والتي تعد من النماذج الأكثر قبولاً (شكل ۲-۲).

- السيطرة على مرور المواد من الخلية وإليها، حيث يوصف الغشاء بأنه ذو نفاذية الختيارية. ومرور المواد قد يكون من خلال الطبقة الدهنية أو عبر قنوات بروتينية أو بوساطة مركب بروتيني ناقل (حامل) Carrier protein. واكتشفت حديثاً فتحات لتسهيل إمرار الماء بألية التدفق الكتلي. وهذه الفتحات عبارة عن قنوات بروتينية تامة تسمى اكوابورينات Aquaporins.
 - T طرح Exocytosis وإدخال Endocytosis المواد.
- 7- إستقبال الإشارات والمحفزات المختلفة حيث تقوم بروتينات خاصة بهذا العمل. تسمى تلك المركبات بروتينات مستقبلة Receptor proteins ولكل منها شكل خاص بمقدوره الارتباط بجزيء خاص دون غيره. وقد فُسنِّر تأثير بعض هرمونات النمو مثل الأكسينات من خلال ارتباطها بتلك المركبات ومن ثم إرسال إشارات إلى داخل الخلية للتأثير في الأنشطة الأيضية.
- تشخيص المواد والتعرف عليها خارج الخلية حيث تقوم المركبات البروتينية السكرية Glycoproteins بهذا الدور. ويتضح دور هذه المركبات في الإنسان وخصوصاً أثناء نقل الأعضاء حيث أن لكل شخص بروتينات سكرية خاصة. تقوم خلايا الدم المسؤولة عن المناعة بمهاجمة الخلايا الغريبة من خلال تشخيص البروتينات السكرية في تلك الخلايا.
- لها دور في المسارات الحيوية وذلك لوجود الإنزيمات المختلفة والتي تؤدي دوراً بهذا المجال.
- ٢ ربط الخلايا مع بعضها البعض من خلال بروتينات الغشاء والتي تتصل بالهيكل
 السايتوبلاز مى للخلية
- ∨ الدهون السكرية Glycolipids في الأغشية تؤدي وظيفة منع أو إمرار المواد عبر

السانتوبلازم Cytoplasm

وهو المادة الأساسية للبروتوبلازم وبداخله توجد كافة المكونات والعضيات الخلوية (شكل ٢-١). والسايتوبلازم نظام غرواني معقد التركيب مائع القوام أكثر لزوجة من الماء ويحوي على ٨٠ - ٩٠٪ ماء، ولكن هذه الكمية من الماء قد تنخفض في البذور. ويعد السايتوبلازم نظام غرواني محجب للماء Hydrophilic sol. وفي باديء الأمركان مصطلح السايتوبلازم يشير إلى محتويات الخلية الموجودة بين النواة والغشاء البلازمي، لكن باكتشاف العضيات الخلوية التي تكون عادة مفصولة عن السايتوبلازم بأغشية بلازمية فإن ماتبقى من السايتوبلازم، والذي يوصف بأنه الجزء المائع وغير المشمول بأي من العضيات، يدعى بالسايتوسول Cytosol. يحوى السايتوسول كميات كبيرة من البروتين وذائبات أخرى غالباً ماتوصف بخصائص الجل الفيزيائية Physical properties of a gel. ويوجد في سايتوسول الخلايا حقيقية النواة شبكة منظمة من الخيوط البروتينية تعرف بالهيكل السايتوبلاز مي Cytoskeleton. وقد وجد أن هذا الهيكل يحوى ثلاثة أنواع من وحدات بروتينية.

المنطقة الحية للماء



النموذج العاء لتركيب الأغشمة البلارمية

(۱) الأنبينات الدقيقة Microtubules وقطر كل منها ۲۰ نانومتر، (۲) خيوط

الأكتين Actin filaments وقطر كل منها ٧ نانومتر و (٣) الغيوط الوسطيليك Intermediate filaments وقطر كل منها يتراوح بين ٨ – ١١ نانومتر. ويقوم الهيكل السايتوبلازمي بدور في المحافظة على شكل الخلية وحركتها وتغيير شكلها (شكل ٢-٣). تقوم الأنيببات الدقيقة بتشكيل المغزل خلال عملية الانقسام الفتيلي (المايتوزي) والتي تؤدي دوراً في حركة الكروموسومات، هذا فضلاً عن تحديد وجهة وموقع الجدار الخلوي الجديد بين الخلايا البنوية وإضافة السليلوز إلى ذلك الجدار. أما الخيوط الأخرى فإنها تتحكم باتجاه التيار السايتوبلازمي ومن الجدير بالذكر فإن نمو أنابيب اللقاح يمكن أن يُفسر من خلال حركة خيوط الأكتين والخيوط الوسطية. ويمكن لتلك الخيوط أن تؤدي دوراً في دفع النواة الذكرية باتجاه البيضة لإنجاز عملية الإخصاب.

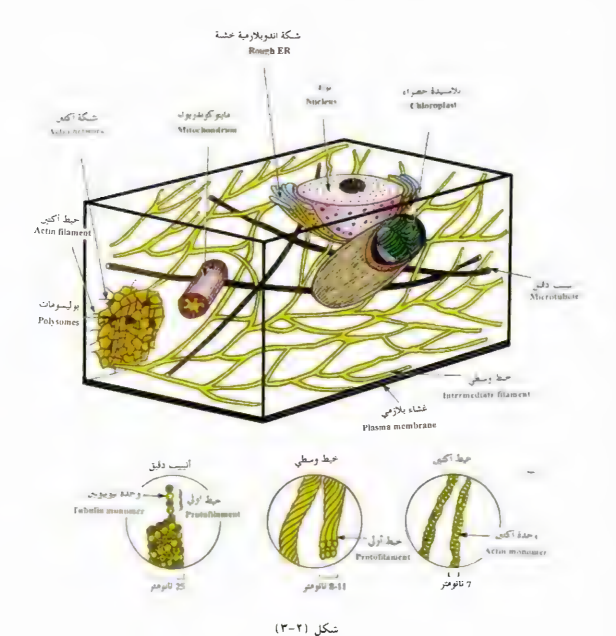
أما الأفعال الحيوية التي تجري في السايتوبلازم بشكل عام فمن أبرزها مايلي:

- -۱ تفاعلات التحلل السكرى Glycolysis
- ۲- تكوین مركبات كربوهیدراتیة مهمة مثل السكروز Sucrose
 - ٣− يناء البروتين Protein synthesis
 - 2- تكوين وبناء الأحماض الدهنية Fatty acid synthesis
- Pentose phosphate pathway تفاعلات تنفسية مثل مسار فوسفات السكر الخماسي Hexose monophosphate shunt). ويعد (أو تصويلة أحادي فوسفات السكر السداسي هذا المسار غير رئيسى لهدم جزيئات السكر في عملية التنفس.

Vacuoles الفجوات

من المميزات البارزة للخلية النباتية مكتملة النمو هو وجود فجوة مركزية كبيرة حيث يمكن أن تشغل نحو ٨٠ - ٨٠٪ من حجم الخلية. تحاط الفجوة بغشاء بلازمي يسمى غشاء الفجوة الفجوة الاعضوية والمحلول الفكل ٢-١). تحوي الفجوة على مواد متباينة من أيونات لاعضوية وأحماض عضوية وسكريات وإنزيمات ونواتج أيضية ثانوية مثل صبغات الأنثوسيانين وغيرها. وأن وجود هذه الذائبات في الفجوات إنما يوحي بأنها مخزن للمواد الناتجة من الأيض والتي تتخلص منها الخلية وذلك بإبعادها إلى المناطق غير الحيوية أو أنها ذات أهمية كبيرة في حفظ التوازن المائي للخلية والتي تؤدي دوراً مهماً في عملية الامتلاء الخلوي النشطة الغضة تحوي عادة عدداً من الفجوات الصغيرة والتي لاتلبث أن تتحد وتتلاصق وتتسع لتشكيل فجوة كبيرة واحدة عندما تصل الخلية مرحلة اكتمال النمو. وقد أعتبرت عضى هاضم

يشبه اللايسوسوم حيث تلتحم العضيات القديمة والمعطلة مع غشاء الفجوة وتُنقل إلى الداخل لهضمها وتحويلها إلى مواد بسيطة.



الهيكل الساينوبلازمي والوحدات البروتينية التي تشكل هذا الهيكل
(أ) شكل تخطيطي عام للخلية (ب) الوحدات البروتينية وأبعادها (Mader , 1998)

النواة Nucleus

وهي الجزء الأكثر بروزاً وأهمية في الخلية الحية، وهي مركز معلومات الخلية حيث أنها تحوى المادة الوراثية الخلوية -الحامض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين د ن أ (DNA) _ والتى تسيطر على كافة الفعاليات الحيوية. وكما هو معروف فإن DNA مؤلف من المورثات (الجينات) التي تقوم بتشفير Encode معلومات بناء RNA. ويقوم الحامض النووى الرايبوزي رن أ (RNA) بتوجيه عملية بناء بروتين خاص. وخلال عملية الانقسام الخلوي فإن مادة DNA تصبح مركزة كي تعطي تراكيب قصيرة خيطية تدعى الصبغيات (الكروموسومات Chromosomes). وتتركب النواة الحقيقية من أربعة مكونات:

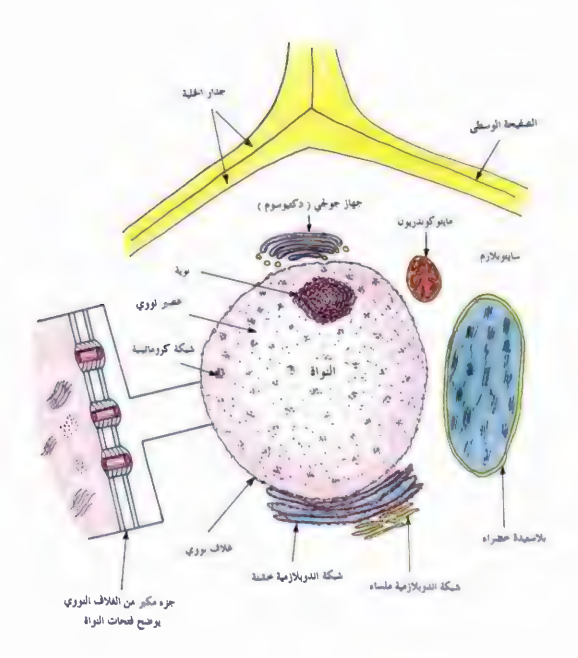
- الفلاف النووي Nuclear envelope
- العصير النووي Nuclear sap أو البلازم النووي Nucleoplasm
 - الشبكة الكروماتينية Chromatic reticulum -٣
 - النوية Nucleolus <u> – ٤</u>

(شکل ۲–٤).

ومعظم الأنوية الحقيقية يتراوح قطرها من ٧ - ١٠ مايكرومتر وقد يقل أو يزيد عن ذلك المعدل في الكائنات الأخرى. والغلاف النووي عبارة عن غشاء مردوج من الأغشية البلازمية يحوى على ثقوب Pores (شكل ٢-٤) تقوم بإيصال المعلومات من النواة إلى السايتوبلازم. والعصير النووي هو المادة الأساسية لبناء الأحماض النووية خلال عمليات النسخ أوالاستنساخ Transcription والتكرار أو التضاعف Replication. أما الشبكة الكروماتينية فهي مادة الوراثة بعينها التي تتألف من الحامض DNA وبروتين والتي تبدو حبيبية لكن طبيعتها الخيطية تتضح بشكل بارز أثناء عملية الانقسام الخلوي حيث تُشكل مايسمى بالصبغيات (الكروموسومات Chromosomes). ويمكن ملاحظة منطقة أو أكثر في النواة تكون مركزة غير مفصولة عن بقية أجزاء النواة بغشاء وتضطلع بمهمة إنتاج الحامض النووي الرايبوزي الرايبوسومي r-RNA وتسمى هذه المنطقة بالنوية.

الشبكة الإندوبلازمية Endoplasmic Reticulum

وهي شبكة من أنابيب وحويصالات وأكياس دقيقة يصل قطرها إلى ٣٠٠ - ٤٠٠ أنجستروم وسمكها ٥٠ - ٦٠ أنجستروم. وتعمل هذه الأغشية على زيادة سطح الخلية من الداخل لتسهيل التفاعلات الحيوية المختلفة. وهي في حقيقتها شبكة واسعة تغطي أكثر من نصف النظام الغشائي في العديد من خلايا حقيقية النواة. وتتصل الشبكة



شكل (٢-٤) شكل تخطيطي يوضح النواة ومكوناتها (المخطط في الجانب الأيسر يوضح الغلاف النووي بعد التكبير حيث يمكن ملاحظة الفتحات في الغلاف النووي)

الإندوبلازمية بالنواة من جهة ومع الخلية الحية المجاورة عبر الخيوط البلازمية الإندوبلازمية Plasmodesmata. وتشكل الشبكة الإندوبلازمية في المقطع العرضي غشاء مزدوج يضم تجويف Lumen، ويمكن للمرء أن يتصور أن الشبكة الإندوبلازمية بما تمتاز به من شبكة من أنيببات غشائية وأكياس مسطحة (سسترنات Cisternae) إنما تقوم بفصل التجويف الداخلي إلى مخادع. هناك نوعان من الشبكة الإندوبلازمية.

- الشبكة الإندوبلازمية الخشنة Rough endoplasmic reticulum
- الشبكة الإندوبلازمية الملساء Smooth endoplasmic reticulum

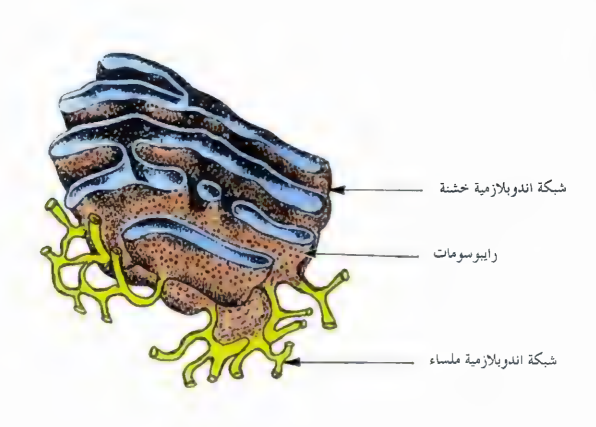
وسميت بالشبكة الخشنة لوجود الرايبوسومات على السطح الخارجي، وسميت الشبكة الأخرى بالملساء لأنها لاتحوي على الرايبوسومات (شكل ٢-٥). ومن الجدير بالملاحظة أن معظم الرايبوسومات تتواجد على سطح الشبكة الإندوبلازمية المواجه للسايتوسول. تقوم الشبكة الإندوبلازمية الخشنة بعدد من الوظائف أهمها بناء بروتين الأغشية وبالتالي المساهمة في تكوين الغلاف النووي (بعد انتهاء عملية الانقسام الخلوي) والأغشية البلازمية الأخرى، كما قد تساهم في بناء مكونات الجدار الخلوي. تساهم الشبكة الإندوبلازمية الخشنة أيضاً ببناء البروتينات التي ستفرز خارج الخلية أو إلى الفجوات. أما الشبكة الإندوبلازمية الملساء فإنها تؤدي دوراً مهماً في بناء الدهون وأيض الكربوهيدرات، فضلاً عن إزالة سمية الأدوية والسموم الأخرى وضخ أيونات الكالسيوم من السايتوسول إلى فراغ السسترنات (كما في الخلايا الحيوانية).

جهاز جولجي Golgi Apparatus

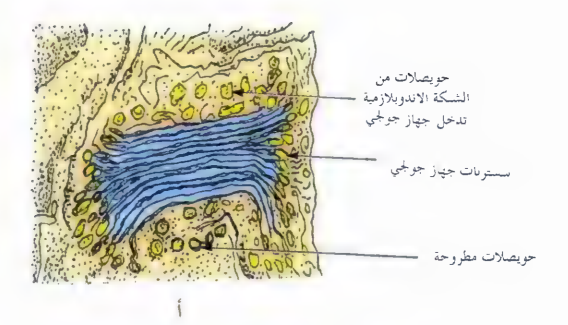
وسنسمي كذلك نسبة إلى مكتشفه Golgi عام ١٨٩٨، وينطلق عليه اسم الدكتيوسومات Dictyosomes في خلايا النبات، ويتكون جهاز جولجي من مجموعة أكياس غشائية مسطحة مرصوصة فوق بعضها البعض يتراوح عددها من ٣ - ٢٠ والتي تسمى سسترنات Cistemae إضافة إلى شبكة من أنيببات غير منتظمة تعرف بالحويصلات سسترنات فلا ٢٠ مايكرومتر * تحوي بداخلها مركبات عديدة من بروتينات وكربوهيدرات. وتتكون السسترنات من غشاء يشبه في تركيبه الشبكة الإندوبلازمية والذي يكون بسملك الفراغ

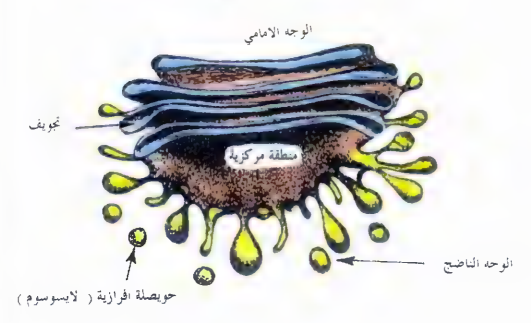
مابكرومتر = ١٠٠٠ متر.

فيتراوح بين ٢٠ - ١٠٠ أنجستروم. ويقوم جهاز جولجي باستقبال وعمل الجزيئات التي لابد من نقلها حول الخلية وبالتالي فإنه يقوم بترتيب وخزن وتوزيع الجزيئات. كما يقوم جهاز جولجي بإنتاج حويصلات تحوي المواد الإفرازية. ويؤدي جهاز جولجي دوراً مهماً في تشكيل الغشاء البلازمي والصفيحة الخلوية في نهاية عملية الانقسام الخلوي، أو أنه يشكل حويصلات والتي تحوي إنزيمات هاضمة لتحليل مواد معينة في الخلية، أو يمكن أن تُفرز مواد تلك الحويصلات خارج الخلية عن طريق الغشاء البلازمي. وقد لوحظ جهاز جولجي في الأنسجة التي تضطلع بمهمة الإفراز مثل قلنسوة الجذر Root cap وأسطح أوراق نبات دروسيرا Drosera وأنابيب اللقاح.



شكل (٢-٥) شكل نخطيطي يوصح الشبكة الإندوبلازمية الحشنة والملساء مع ملاحظة الرابوسومات على التبكة الإندوبلازمية الحشنة





ب

شکل (۲ ۴)

(أ) حهاز جولجي كما يبدو تحت المحهر الالكتروني

(ب) شكل تحضفي بوصع حهاز جولجي

(Mader, 1998; Taiz and Zeiger, 1998)

البلاستيدات Plastids

وهي جسيمات بروتوبلازمية توجد في النباتات الخضر والطحالب وتنعدم في البكتريا والفطريات، لكن في البكتريا الزرقاء وبعض البكتريا الحقيقية توجد صبغات منتشرة في السايتوبلازم أو في أغشية ثايلاكويد Thylakoid membranes. يبلغ قطر البلاستيدات من ٤ - ٦ مايكرومتر وطولها من ٥ - ١ مايكرومتر.

تقسم البلاستيدات إلى عدة أنواع حسب وظيفتها:

 ۱- البلاستيدات عديمة اللون Leucoplasts
 وهي التي تقوم بتحولات كيموحيوية مثل تحول السكر إلى نشا (بلاستيدات النشا Amyloplasts).

Y- البلاستيدات الأولية Proplastids

وهي البلاستيدات الحاوية على أغشية داخلية قليلة وبدون كلوروفيل وأنظمة إنزيمية غير كاملة وبالتالي فإنها لا تقوم بعملية البناء الضوئي. توجد هذه البلاستيدات في الأنسجة الإنشائية (المرستيمية) فضلاً عن البادرات النامية في الظلام. تتحول البلاستيدات الأولية في الظلام إلى البلاستيدات الشاحبة Etioplasts التي تمتاز باحتوائها على أجسام صفائحية أولية Prolamellar bodies. وتحوي هذه البلاستيدات كلوروفيل أولي Protochlorophyll وهو بمثابة صبغة بادئة ذات لون أخضر مصفر شاحب. تتحول البلاستيدات الشاحبة إلى خضراء بعد فترة وجيزة من تعرضها للضوء حيث تعاني من تغيرات تركيبية وكيموحيوية.

٣- البلاستيدات الملونة Chromoplasts وهي غير محددة الوظيفة ذات ألوان مختلفة يتوقف لونها على نسبة صبغات الكاروتين والزانتوفيل. كما أنها ذات أشكال مختلفة فمنها القرصي والكروي والعصوي والشريطي والخيطي والحلزوني والمضلع والبلوري ... إلخ.

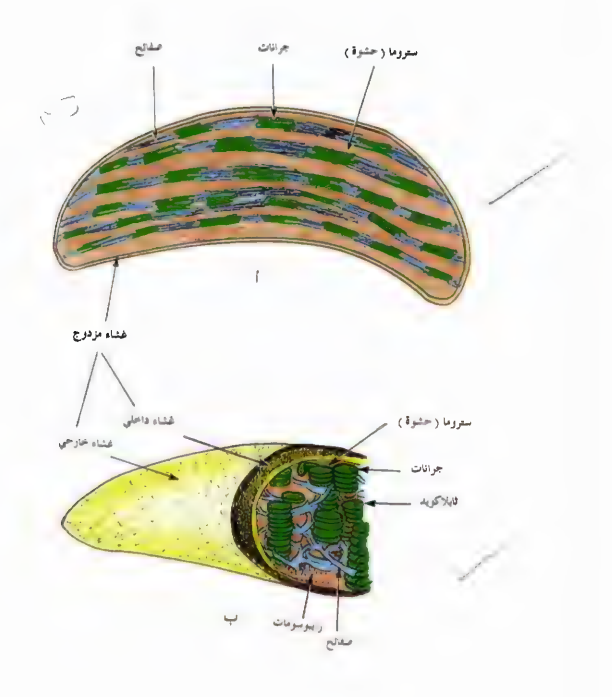
2- البلاستيدات الخضر Chloroplasts

وهي تراكيب بروتوبلازمية مهمة في حياة الكائنات النباتية حيث تجري بداخلها عملية البناء الضوئي، فضلاً عن عمليات حيوبة مهمة أخرى على سبيل المثال اختزال النترات وبناء هرمونات النبات مثل الجبريلينات وحامض الإبسيسيك وغيرها. يوضع التركيب الدقيق للبلاستيدة الخضراء أنها محاطة بغلاف غشائي بلازمي مزدوج وهناك نظام غشائي ثالث منظم بشكل أكياس مفلطحة تسمى ثايلاكويدات Thylakoids وهي مرتبة بشكل طبقات تشبه قطع نقدية وكل مجموعة

طبقات تسمى جرانة Granum. وثمة ارتباطات غشانية بين الجرانات فيسمى حشوة أو بالصفائح Lamellac. أما السائل الذي يملأ الفراغ حول الجرانات فيسمى حشوة أو ستروما Stroma الذي يحوي على د ن أ DNA ورايبوسومات (شكل ٢-٧). تجري عملية البناء الضوئي في البلاستيدات الخضر على مرحلتين رئيسيتين هما تفاعلات الضوء Light reactions والتي تجري داخل أغشية الثايلاكويد حيث تتكون مرافقات إنزيمية مختزلة بشكل NADPII وجزيئات أدينوسين ثلاثي الفوسفات ATP الغنية بالطاقة فضلاً عن إنتاج الأكسجين. أما المرحلة الثانية من التفاعلات فتسمى بتفاعلات الظلام Dark reactions والتي تجري خلالها عملية تثبيت ثاني أكسيد بتفاعلات الظلام المداسي فضلاً عن مركبات كربوهيدراتية أخرى ومركبات عضوية متنوعة. وتختلف النباتات بهذا الخصوص لذلك ستكون هناك تغطية شاملة للموضوع عند مناقشة عملية البناء الضوئي (الفصل التاسع).

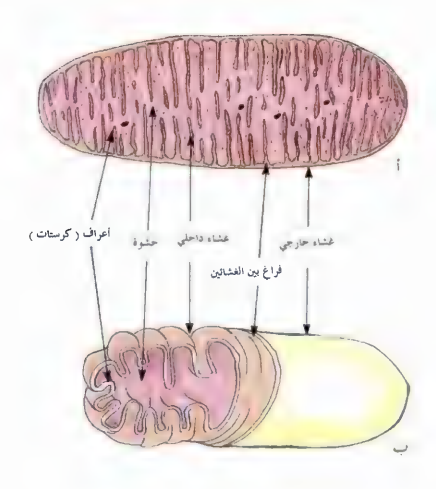
المايتوكوندريا Mitochondria

وهي جسيمات بروتوبلازمية مبعثرة في السايتوبلازم تؤدي دوراً رئيسياً في تحرير الطاقة للخلية. يبلغ طول المايتوكوندريون Y مايكرومتر وقطره Q مايكرومتر وعند دراسة التركيب الدقيق للمايتوكوندريا يتضح أنها محاطة بغلاف غشائي مزدوج مكون من غشاء خارجي وداخلي ذي طيات تسمى ثنيات أوكرستات فشاء غشائي مزدوج مكون أفل Matrix وداخلي في طيات تسمى ثنيات أوكرستات والتحائص والتي تبرز للحشوة على سائل غرواني الخصائص وإنزيمات و Q ورايبوسومات وبالتالي فهي تشبه البلاستيدات الخضر باعتمادها، ولو جزئياً، على نفسها في إنتاج الإنزيمات التي تسهل مختلف التفاعلات الحيوية. تجري عملية تحرير الطاقة داخل المايتوكوندريا وذلك من خلال تفاعلات دورة كريبس تجري عملية تحرير الطاقة داخل المايتوكوندريا وذلك من خلال تفاعلات دورة كريبس Q (Rebs cycle والتي تدخل في نظام نقل إلكتروني حيث تتحرر الطاقة خلال تلك العملية.



شكل (٢-٧) البلاستيدة الخضراء

- (أ) البلاستيدة الخضراء كما تبدو تحت المجهر الالكتروني
- (ب) شكل تخطيطي يوضح التركيب الدقيق للبلاستيدة الخضراء



شكل (٣-٨)

المايتوكوندريون

(أ) المايتوكوندريون كما يبدو تحت المجهر الالكتروني

(ب) شكل تخطيطي يوضع التركيب الدقيق للمايتوكوندريون

الرايبوسومات Ribosomes

وهي جسيمات متناهية في الصغر يتراوح قطرها من ٢٠٠ إلى ٣٠٠ أنجستروم وتوجد في السايتوبلازم وعلى الشبكة وتوجد في السايتوبلازم وعلى الشبكة الإندوبلازمية وفي المايتوكوندريا والبلاستيدات الخضر. ولاغرابة في ذلك لأنها تضطلع بمهمة بناء البروتين والذي يوفر للخلية الإنزيمات المسؤولة عن تسهيل كافة التفاعلات الحيوية.

اللايسوسومات Lysosomes

وهي حويصلات محاطة بغشاء منفرد تنتج من قبل جهاز جواجي تحوي إنزيمات التحلل المائي Hydrolytic enzymes. وفي بعض الأحيان فإن الجزيئات الكبيرة Macromolecules تُجلَبُ إلى الخلية عن طريق تكوين حويصلات من الغشاء البلازمي. ويتحد اللايسوسوم المتكون من جهاز جولجي مع الجزيئات الكبيرة ويقوم بهضمها وتحويلها إلى وحدات صغيرة.

الانجسام الدقيقة Microbodies

وهي عبارة عن حويصلات محاطة بأغشية مفردة وتشبه اللايسوسومات في الحجم لكنها حاوية على إنزيمات خاصة وبالتالي فإنها متخصصة في مسار أيضي معين وهناك نوعان على الأقل من تلك الأجسام:

١- بيروكسيسومات Peroxisomes: وهي عضيات كروية متخصصة لأغراض تفاعلات الأكسدة والتي توجد بشكل ملاصق للمايتوكوندريا والبلاستيدات الخضر (شكل ٢-٩). ومن أهم الإنزيمات الموجودة في هذه العضيات إنزيم كاتاليز Catalase الذي يشكل ٤٠٪ من البروتين الإجمالي للبيروكسيسوم. وتشكل البيروكسيسومات بالاشتراك مع المايتوكوندريا مواقع رئيسية لاستهلاك الأكسجين في الخلية حيث تقوم بتسهيل تكوين بيروكسيد الهيدروجين H2O2.

$$H_2 + O_2$$
 Oxidase H_2O_2

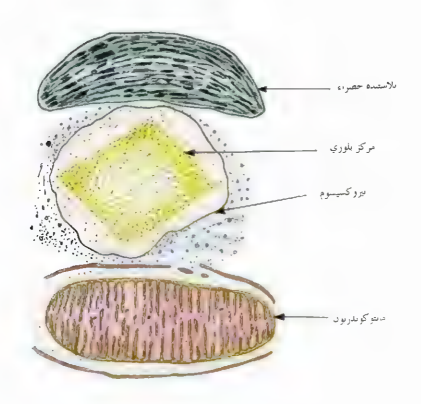
والمركب H_2O_2 سام يقوم إنزيم كاتاليز بتحليله إلى ماء وأكسجين

$$2 H_2 O_2$$
 Catalase $2 H_2 O + O_2$

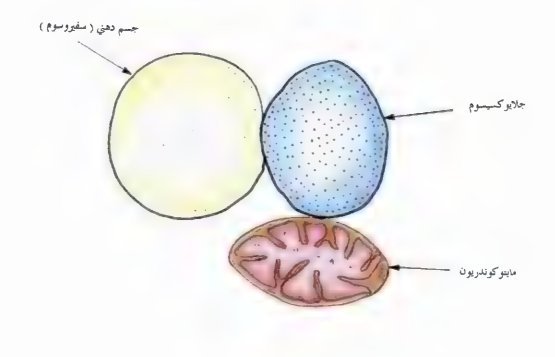
وبالتالي تتم عملية التخلص من سمية H_2O_2 . وهذه التفاعلات جزء من تفاعلات التنفس الضوئي Photorespiration. وستكون هناك مناقشة تفصيلية عن هذه العملية في المفصل التاسع.

٢- جلايوكسيسومات Glyoxysomes: وهي جسيمات موجودة في الأوراق التي تقوم
 بعملية البناء الضوئي، كما لوحظت بشكل خاص في البذور الزيتية وبالتالي فإنها

تؤدي دوراً مهماً في استخلاص الطاقة من المواد الزيتية حيث تتحول هذه المواد إلى مواد كربوهيدراتية (شكل ٢-١٠). وتجري عملية تحليل المركبات الدهنية في هذه الجسيمات كما تجري فيها دورة حيوية تسمى دورة جلايوكسليت Glyoxylate cycle. وستكون هناك مناقشة حول الموضوع لاحقاً ضمن الفصل الثالث عشر. وثمة عضيات دقيقة جداً تقوم باختزان الدهون Triacylglycerols في الفلقات أو السويداء (الإندوسبرم Endosperm) والتي تسمى السفيروسومات Spherosomes (أو الاجسام الكروية أو الأجسام الدهنية والتي سنتناول دورها في الفصل الثالث عشر. وتمتاز هذه الأجسام بوجود طبقة مفردة من الدهون الفوسفاتية حيث تكون الأجزاء المحبة للماء مواجهة للسايتوسول Cytosol بينما السلاسل الكارهة للماء تواجه المركبات الدهنية الموجودة داخل السفيروسومات. كذلك توجد بروتينات عديدة في تلك الطبقة الدهنية الموسفاتية.



شكل (٢-٩) شكل تخطيطي يوضح البيروكسيسوم الذي يقع بالقرب من بلاستيدة خضراء ومايتوكوندريون حبث تجري تفاعلات النبقس الضوئي في النباتات ثلاثبة الكربون

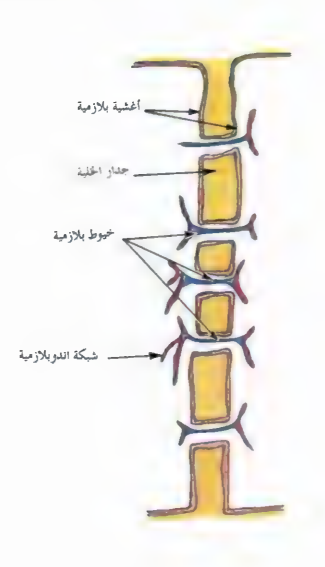


شكل (۲-۱۰) شكل تخطيطي يوضع جلابوكسبسوم بالقرب من جسم دهني (سفبروسوم) ومايتوكوندريون حيث تجري تفاعلات دورة جلايوكسليت وتوليد السكر

الخيوط البلازمية Plasmodesmata

خلال انقسام السايتوبلازم بعد عملية الانقسام الفتيلي (المايتوزي Mitosis) فإن حويصلات جهاز جولجي الحاوية على منشأت الجدار الخلوي تلتحم لتشكل الصفيحة الخلوية. لكن الصفيحة الخلوية غير مستمرة بل هي عبارة عن قطعة متقطعة مثقبة بفتحات عديدة قطرها ٦٠ نانومتر. وأن ترسيب إضافي لمواد الجدار الخلوي إنما يزيد من سمك الجدار لتكوين قناة مبطنة بغشاء تسمى خيط بلازمي Plasmodesma، وعليه فإن الغشاء البلازمي مستمر من خلية إلى أخرى خلال الخيوط البلازمية. وأن هذه الخيوط تؤدي دوراً مهماً في إيصال المواد الحيوية والأيونات من خلية إلى أخرى

وبالتالي فهي الوسيلة الرئيسية لإيصال سايتوبلازم الضلايا مع بعضه البعض لتشكيل نظام السايتوبلازم (النظام الحي Symplast) (شكل ٢-١١).



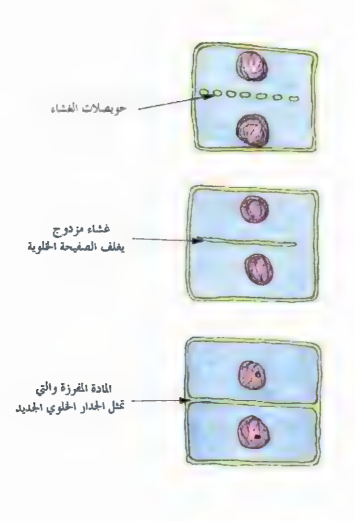
شكل (٢-١١) شكل تخطيطي يوضح الخيوط البلازمية المارة عبر الجدر الخلوية

جدار الخلية Cell Wall

تحاط الخلية النباتية بجدار صلب مؤلف من مركبات كربوهيدراتية لتوفير الحماية للخلية. وهذا لايمنع انتشار الماء أو الأيونات من البيئة المحيطة إلى الأغشية

البلازمية والتي تلي الجدار مباشرة وعليه فإن الأغشية البلازمية هي المنظم الحقيقي لنفاذية المواد للخلية، يتكون جدار الخلية بعد حدوث عملية انقسام النواة حيث تجري عملية انقسام السايتوبلازم Cytokinesis. ففي باديء الأمر تتكون الصفيحة الخلوية Cell plate الغنية بالمواد البكتية Pectic substances. وأن عملية تكوين الصفيحة الخلوية هي في حقيقتها عبارة عن عمليتين:

- (أ) تجمع حويصلات جهاز جولجي وسسترنات الشبكة الإندوبلازمية في المنطقة الوسطى من المغزل.
- (ب) تلتحم أغشية الحويصلات مع بعضها البعض ومع الغشاء البلاز مي الجانبي ليكون الغشاء البلازمي الجديد الذي يفصل بين الخلايا المتولدة. وأن محتويات الحويصلات والسسترنات ماهي إلا منشآت والتي تتشكل منها مكونات الصفيحة الوسطى الجديدة والجدار الابتدائي الجديد (شكل ٢-١٢). يتراوح سمك الجدار الخلوي ١-٣ مايكرومتر ويمكن دراسة طبقات جدار الخلية بالشكل الآتي:
- الصفيحة الوسطى Middle lamella: وتتركب من مواد بكتينية وسكريات متعددة. ويكون البكتين بشكل بكتات كالسيوم وبكتات مغنيسيوم وهو مادة غروانية محبة للماء. وهذه المادة تكسب الخلايا التماسك التام فضلاً عن أنها تمنح القوة والتغلظ لأركان الخلية. وأن بكتين الصفيحة الوسطى هي المادة اللاصقة للخلايا المتجاورة.
- ب الجدار الابتدائي Primary wall. ويضاف بعد استكمال مواد الصفيحة الوسطى ويشاهد بوضوح في الخلايا الإنشائية (المرستيمية). وعند دراسة مكونات الجدار الابتدائي في نباتات ذوات الفلقتين وجد أنه يتألف من ٢٠ ٣٠٪ سليلوز و ١٥ ٢٠٪ أشباه سليلوز (هيميسليلوز) و ٣٥٪ بكتين و ٥ ١٠٪ بروتين (على أساس الوزن الجاف). إن وجود مركبات بروتينية وبشكل خاص الأحماض الأمينية برولين Proline وهيدروكسي برولين Hydroxyproline إنما تدعم بعض الآراء التي تؤكد حيوية الجدار الخلوي. يتألف الجدار الابتدائي من طور ليفي دقيق بلوري مطمور في وسط غير متبلور. وذلك يُفسر القوة الواضحة للجدار الابتدائي فضلاً عن قابليته للنمو حيث يوصف الجدار الابتدائي بأنه قابل للتمدد. ويمكن ملاحظة ذلك في الخلايا النامية بما تمتازبه

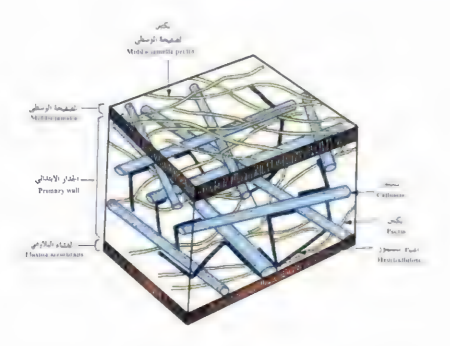


شكل (٢-٢) تكوين الصقيحة الوسطى والجدار الابتدائي

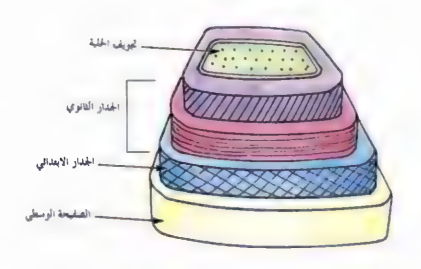
من خاصية المرونة أوالمطاطية Elasticity والبلاستيكية Plasticity. فعندما يحدث التمدد نتيجة لدخول الماء فإن الجدار الابتدائي لايعود إلى حالته الأولى ولاتعود الخلية نتيجة لذلك إلى شكلها الأول. وبنمو الخلية تزداد

المساحة السطحية للخلية ونتيجة لترسيب مزيد من المواد السليلوزية وأشباه السليلوز والبكتين. ويوضح شكل (٢-١٣) نموذج مبسط لتركيب الجدار الخلوي الابتدائي.

ج -الجدار الثانوي Secondary wall: تترسب مواد الجدار الثانوي بعد استكمال إضافة مكونات الجدار الابتدائي في بعض الخلايا لتأدية وظائف خاصة مثل الدعم والنقل. ويصل سمك الجدار الثانوي عدة أضعاف سمك الجدار الابتدائي. ويتكون الجدار الثانوي من السليلوز وتختلط معه مركبات أخرى مثل اللجنين القيال والسيوبرين Suberin وعندئذ تتخذ الخلية شكلها النهائي ويكون الجدار غير قابل للتغير. يحوي الجدار الثانوي نسبة عالية من السليلوز وكمية من البكتين أقل مما هو موجود في الجدار الابتدائي. ويؤدي اللجنين دوراً مهماً في صلابة الجدار. ومن الجدار الابتدائي ويؤدي اللجنين دوراً مهماً في صلابة الجدار. ومن الجدار الابتدائي في الجدار الابتدائي في الجدار الابتدائي أشكل ٢-١٤) حيث تبدو تلك الجدار الثانوي عما هو في الجدار الابتدائي بينما تبدو مرتبة حلزونياً حول اللييفات شبكية في الجدار الابتدائي بينما تبدو مرتبة حلزونياً حول الخلية بنمطين مختلفين في الجدار الثانوي، فالطبقة القريبة من الجدار الابتدائي مرتبة عمودياً على المحور الطولي تقريباً بينما الطبقة الداخلية الماويف الخلية تبدو موازية للمحور الطولي.



شكل (٢-١٣) غوذج مبسط لتركيب الجدار الخلوي



شكل (٢-١٤) الترتب المختلف للبيفات السليلوز في الجدر الابتدائية والثانوية

CVI

الباب الثاني

انتقال الماء والذائبات

Translocation of water and solutes

الفصل الثالث

العلاقات المائية للخلية النباتية

Plant Cell - Water Relations

Water &

يعد البروتوبلازم وسطاً تجري بداخله التفاعلات الحيوية، ويشكل الماء بداخله نسبة تتراوح بين ٨٠ إلى أكثر من ٩٠٪. وعليه فإن الماء هو العامل الفريد والمهم على الأرض لحياة الكائنات الحية. ومما لاشك فيه أن الماء سر وجود واستمرارية الحياة وبدونه لايمكن أن تقوم الحياة على الأرض.

اهمية الماء Importance of Water

- الحيوية التي تجري في الخلية مثل عمليات الحيوية التي تجري في الخلية مثل عمليات التنفس والبناء الحيوي وعمليات التحلل الإنزيمي ...إلخ.
- ٢- الماء مصدر للقوة الاختزالية والطاقة خلال عملية البناء الضوئي بما يعطيه من بروتونات أو الكترونات ذات طاقة عالية. كما أنه مصدر للأكسجين الناتج من عملية البناء الضوئي.
- ٢- مادة مذيبة لأغلب المواد وأن تلك الفعاليات الحيوية تجري في وسط مائي، هذا فضلاً عن أهميته في نقل تلك المواد المذابة.
- ٤- مادة هيدروليكية Hydraulic agent هامة في الحفاظ على الانتفاخ ومنح القوة للاتساع الخلوى.
- ٥ مادة منظمة ضد التغيرات المتطرفة في درجات الحرارة. ويعد الماء مادة للتبريد والتكيف البيئي.

خواص الماء Properties of Water

يمتاز جزيء الماء بتركيب كيميائي خاص حيثُ ترتبط ذرتا الهيدروجين مع ذرة أكسبجين تاركة زاوية مقدارها ١٠٥ (شكل ٣-١١). وعليه فإن جزيء الماء قطبى، حيث جهة تحمل شحنة جزئية موجبة وجهة أخرى تحمل شحنة جزئية

سالبة. والجزيء متعادل كهربائياً، ونتيجة لخاصية القطبية فإن جزيء الماء ينجذب نحو الجزيئات القطبية الأخرى (على سبيل المثال، جزيء ماء آخر) مكوناً رابطة ضعيفة تسمى الرابطة الهيدروجينية Hydrogen bond. وتنشأ الرابطة الهيدروجينية، في حالة الماء، من جذب كهروستاتيكي Electrostatic بين الشحنة الموجبة لجزئ ماء مع الشحنة السالبة لجزئ ماء أخر. وإن للرابطة الهيدروجينية أهمية كبيرة في إعطاء المميزات والخصائص الفريدة التي يمتاز بها الماء (شكل آحرب) فضلاً عن ذوبان معظم المواد فيه (شكل آحرج). ويمكن مناقشة خواص الماء الفيزيائية كما يلي (راجع جدول آح):

جدول (۱-۳)

بعض الخصائص الفيزيائية للماء مقارنة مع مواد أخرى

ذات وزن جزيئي مقارب

حرارة التبخر	درجة الغليان	حرارة الانصهار	درجة الانصهار	الحرارة النوعية	الوزن الجزيئي	المادة
جول/جم	·	جول/جم	٠,	جول/جم/"م	دالتون	
7637	١	440	صفر	۲ر٤	١٨	الماء
١٢٣٤	** -	£oY	YY -	۰ره	۱۷	الأمونيا
۳.١	٧٨ -	۱۸-	٥٧ -	-	٤٤	ثاني أكسيد الكربون
٥٥٦	178 -	٥٨	144 -	-	17	الميثان
٥٢٣	۸۸ -	97	184 -	-	٣.	الإيثان
1773	٦٥	١	46 -	٦ر٢	۳۲	الميثانول
۸٧٨	٧٨	1.9	117 -	٤ر٢	£7.	الإيثانول

(Hopkins, 1995)

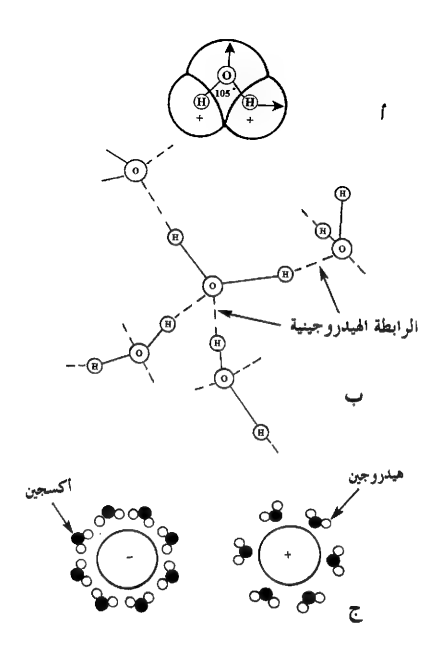
- ۱ سائل في درجات الحرارة الاعتبادية: يمتاز الماء بميزة فريدة وهي أنه سائل عند مدى من درجات الحرارة الأكثر ملاءمة للحياة عند مقارنته مع مركبات أخرى تمتلك وزناً جزيئياً مقارباً.
- ٧- الحرارة النوعية Specific Heat للماء عالية: يمتاز الماء بأن حرارته النوعية عالية. ويجدر التنويه بأن هذا المصطلح يستعمل لتحديد كمية الطاقة التي يمكن أن تمتص عند ارتفاع درجة الحرارة إلى حد معين. ويفوق الماء بهذه الخاصية المواد الأخرى عدا الأمونيا السائلة. كذلك يمستاز الماء بأن توصيله الحراري

Thermal conductivity عالى. وهذا يعني أن الماء يوصل الحرارة بعيداً عن نقطة المعاملة. إن هاتين الميزتين تساعدان الماء لامتصاص وتوزيع كميات كبيرة من الطاقة الحرارية دون زيادة كبيرة في درجة الحرارة. إن ذلك من شأنه أن يمنح النسيج النباتي درجة عالية من ثبات درجة الحرارة والتبديد السريع للحرارة خلال الخلية أو بين الخلية والمحيط دون حدوث تباين شديد في درجة الحرارة الداخلية للخلية.

- ٣- الحرارة الكامنة للتبخر Heat of Vaporization والإنصهار Heat of Fusion عالتان: الرابطة الهيدروجينية جعلت الماء يمتلك حرارة تبخر وحرارة انصهار عالبتس. ويمكن تعريف حرارة التبخر بأنها الطاقة اللازمة لتحويل وزن جزيئي جرامي من الماء السائل إلى وزن جزيئي جرامي من بخار الماء والتي تبلغ ٤٤ كيلو جول/وزن جزيئى جرامى عند ٢٥ م. وبما أن هذه الطاقة لابد وأن تُمتص من المحيط فتعزى ظاهرة التبريد الملازمة لعملية التبخر إلى حرارة التبخر للماء. تقوم عملية النتح بعملية تبريد الورقة خلال فترات الجو الحار. كذلك تُعد حرارة الانصهار عالية حيث تبلغ ٦ كيلو جول/وزن جزيئي جرامي. ولهذه الخاصية أهمية كبيرة فى حماية النبات من ظروف التجمد ذلك أن الماء يحتل حجماً أكبر عند تلك الظروف مما يؤدي إلى تدمير الخلايا. وعليه فإن طاقة كبيرة لازمة لتحويل الماء السائل إلى ماء متجمد وبالعكس. كذلك فإن زيادة حجم الماء عند التجمد تنطوى عليها قلة كثافته وبالتالي فإنه يطفو فوق سطح البرك والمسطحات المائية والأنهار أثناء موسم الشتاء وبالتالي الحفاظ على الأحياء في الأجزاء السفلي من تلك المجمعات المائية. ومن الجدير بالذكر بأن للماء كثافة قصوى عند درجة ٤ م، وبالتالي فإن كثافة الماء تنخفض بزيادة أو انخفاض درجة الحرارة أكثر أو أقل من تلك الدرجة.
- 3- قوة التماسك Cohesion Force وقوة التلاصق Cohesion Force عاليتان: يمتاز الماء بقوة تماسك عالية بسبب الروابط الهيدروجينية والتي إليها يُعزى الشد السطحي Surface tension العالي والذي يبدو بشكل جلي عند السطوح البينية بين الماء والهواء. يكون تماسك جزيئات الماء مع بعضها البعض أقوى من التداخل بين الماء والهواء. ولهذا نلاحظ أن سطوح المياه تميل للتقلص وتسقط قطرات الماء بشكل كرات. وهذه الظاهرة ربما تكون مسؤولة عن مقاومة الشد Tensil strength العالي للماء والذي يفسر استمرارية أعمدة الماء في عناصر الخشب ومقاومتها للقطع. أما قوة التلاصق فهي انجذاب الماء إلى المواد الأخرى التي يدخل الأكسجين في تركيبها مثل السليلوز حيث يقوم الماء بتكوين روابط هيدروجينية معها. ويمكن القول بأن المواد التي لها القدرة على تكوين روابط هيدروجينية يمكنها أن

تتلاصق مع الماء مثل السليلوز والنشا والبروتينات، وبالعكس فإن مواد أخرى (غير قطبية) مثل الشمع الذي لايتلاصق مع الماء لعدم تكوين روابط هيدروجينية. ويمكن أن تؤدي ظاهرة التلاصق دوراً في صعود الماء في عناصر الخشب إلى أعلى النبات.

- امتصاص الضوء Light Absorption: يمتص الماء كميات طفيفة من موجات الضوء المرئي خصوصاً عند منطقة الضوء الأحمر لكنه يبدي تشتيتاً بسيطاً للضوء الأزرق، وتقوم الرابطة الهيدروجينية في الماء بامتصاص الضوء في منطقة الأحمر البعيد Far red بكفاءة عالية. ويمكن أن يؤدي ذلك إلى تبديد الطاقة الحرارية وبالتالي المحافظة على ثبات واستقرار درجة الحرارة سواءً كان ذلك في النبات أو على سطح الكرة الأرضية. كما أن ذلك الامتصاص لايسمح بتسرب الحرارة من الأرض خلال الليل.
- ٧- لزوجة الماء Viscosity: تُعرَّف اللزوجة بأنها مقاومة السائل لاحتكاك التدفق. ويُعد الماء ذا لزوجة عالية حيث تساوي عند درجة ٢٠م الوحدة (١ سنتيبواز Centipoise) والذي يعد بمثابة المرجع للتعبير عن لزوجة السوائل الأخرى. ولكن هذه اللزوجة تزداد وتقل بانخفاض وارتفاع درجة الحرارة على التوالي. ويعود ذلك إلى عدد الروابط الهدد وحدندة.
- ٧- الماء مذيب عام Universal Solvent: الخصائص الفريدة للماء باعتباره مذيباً عاماً إنما يعود إلى خاصية القطبية Polarity فضلاً عن القابلية في معادلة الجذب الكهربائي بين الجزيئات الذائبة أو الأيونات وذلك عن طريق إحاطة الأيون أو الجزيء بوساطة طبقة أو أكثر من جزيئات الماء والتي تسمى غلاف التميؤ Hydration shell الذي يقلل فرصة ارتباط الأيونات لتشكيل التركيبات البلورية Crystal structures ومن الجدير بالذكر بأن خاصية قطبية الجزيئات يمكن قياسها كمياً بثابت التكهرب الثنائي الفرية Dielectric constant الثنائي عال مقارنة مع مواد الكهربائية. ويعد الماء من المواد ذات ثابت تكهرب ثنائي عال مقارنة مع مواد أخرى.



شکل (۳-۱)

جزيء الماء

(أ) التركيب الجزيئي

(ب) الرابطة الهيدروجينية

(ج) ذريان المواد في الماء (Hopkins, 1995)

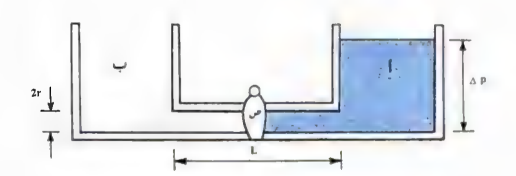
حرکة الماء Water Movement

يمكن دراسة حركة الماء من خلال العمليات التي يشترك بها الماء مثل حركته من التربة إلى النبات وفقدانه من الورقة بعملية النتح. وهناك بعض الأسس الفيزيائية لحركة الماء وهي التي لابد وأن نناقشها قبل دراسة تفاصيل حركة الماء داخل النبات.

Mass Flow or Bulk Flow الأنسياب (التدفق) الكتلى أو الإجمالي - ا

وهو الحركة التلقائية للمادة بسبب قوة الضغط في نظام فيزيائي. وتنخفض طاقة جزيئات الماء عندما تتحرك في منحدر مثلاً، ويكون ذلك تحت تأثير الجاذبية. وهنا تتحول الطاقة الكامنة إلى طاقة حركية والتي تتبدد كحرارة. إن مثل هذه الحركة والتي ترتبط مع حركة مواد أخرى قد تكون عالقة مع جزيئات الماء تسمى بالانسياب الإجمالي أو الانسياب الكتلي. ويوضح الشكل (٣-٢) النظام الفيزيائي لبيان مبدأ الانسياب الإجمالي، فهناك حوضان (أ، ب) متصلان بواسطة أنبوب في وسطه منظم (ص). يلاحظ أن الحوض (أ) مملوء بالماء، بينما الحوض (ب) فارغ وإذا فتح ص فإن الماء يتحرك من (أ) إلى (ب) حتى يتساوى مستوى الماء في كلا الإناءين. وأن معد ل انسياب الماء يعتمد على فرق الضغط الهيدر وستاتيكي والمقاومة في الأنبوب الواصل بينهما.

ويستمر انسياب الماء من أ إلى ب حتى يصبح فرق الضغط صفراً عندها يتوقف انسياب الماء. ويمكن تحريك الماء أكثر من (أ) إلى (ب) إما بتسليط ضغط على (أ) أو بتسليط شد على (ب).



شكل (٣-٣) تجربة توضع الانسباب الكتلى أو الإحمالي (Sutcliffe, 1979)

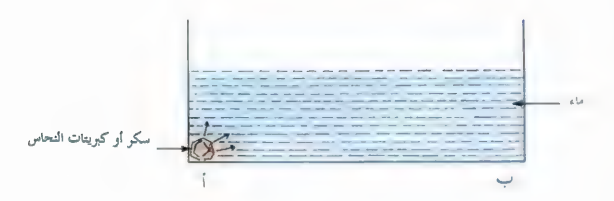
ب - الانتشار Diffusion

يعني الانتشار الحركة التلقائية العشوائية (غير المنظمة) للدقائق، ويحدث هذا عندما يكون هناك فرق في محتوى الطلقة الحرة بين نظامين. وتعرف الطلقة الحرة لأية مادة بأنها كمية الطاقة الممكنة لأداء شغل. ويشار إلى كمية الطلقة الحرة في الوزن الجزيئي الجرامي للمادة بأنه الجهد الكيميائي والذي يُقاس بوحدات الطلقة المعروفة مثل جول/مول Joule/mole. ويمكن تحويل هذه الوحدات إلى وحدات الضغط المعتمدة في الوقت الحاضر (باسكال Pascal). وعليه يعتمد الجهد الكيميائي لمادة ما تحت ظروف ثابتة من الضغط ودرجة الحرارة على عدد الأوزان الجزيئية الجرامية الموجودة في تلك المادة. لذلك فإن المادة المركزة تمتلك جهداً كيميائياً عالياً وتنتشر باتجاه المنطقة ذات الجهد الكيميائي المنخفض. ومن الجدير بالتأكيد في هذا المجال بأن الجهد الكيميائي يعني الجهد الكيميائي ومن المدير بالتأكيد في هذا المجال بأن الجهد الكيميائي يعني الجهد الكيميائي ولمائي في مثل هذه الأنظمة.

ويمكن عمل تجربة بسيطة لتوضيح ظاهرة الانتشار حيث عند وضع بلورات سكر أو كبريتات النحاس في إناء زجاجي به ماء فإن بلورات السكر أو كبريتات النحاس تذوب في الماء أولاً ثم تتحرك بالاتجاه البعيد عنها حتى يتجانس المحلول. وتفسر حركة المواد الذائبة على أساس حركة جزيئات أو أيونات المادة من منطقة الطاقة العالية (أ) إلى منطقة الطاقة المنخفضة (ب) أو من منطقة الجهد الكيميائي العالي إلى منطقة الجهد الكيميائي المنخفض. وفي الحقيقة بأن ظاهرة الانتشار هذه لاتشمل المواد بل إن ذلك يشمل انتشار الماء أيضاً من منطقة الجهد المائي العالي (ب) إلى منطقة الجهد المائي المائي عناه المنخفض (أ) كما يبدو في الشكل (٣-٣).

وهناك عدد من العوامل التي تؤثر في عملية الانتشار مثل مقاومة الاحتكاك والتركيز ومساحة المنطقة التي تمر عبرها المادة المنتشرة والوزن الجزيئي وحجم الذرات المنتشرة ودرجة الحرارة والضغط (شكل ٣-٤) فضلاً عن وسط الانتشار وقابلية ذوبان الدقائق المنتشرة.

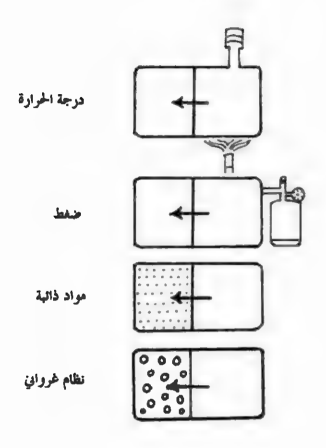
إن عملية الانتشار في النبات من العمليات الصيوية ذلك أن الماء والأيونات والغازات تدخل النبات عن طريق عملية الانتشار. وسيكون هناك متسع لمناقشة امتصاص الأيونات من قبل النبات عند دراسة التغذية المعدنية في النبات، كما يمكن مناقشة انتشار غازات الأكسجين وثاني أكسيد الكربون في دراسة عمليات البناء الضوئي والتنفس، غير أن الذي يهمنا في الوقت الصاضر هو انتشار الماء من محلول النربة إلى النبات وحركة الماء بين الخلايا والعوامل التي تتحكم فيها.



شكل (٣-٣) تجربة توضع ظاهرة الانتشار

الازموزية Osmosis

لابد وأن يدرك الطالب أن النبات محاط بجدر خلوية وأغشية بلازمية، وأن حدوث عملية الانتشار لابد وأن تتم عبر تلك الجدر وتلك الأغشية وإن انتشار المذيب (الماء عادة) عبر الأغشية شبه المنفذة Semi-permeable membranes أو الأغشية ذات النفاذية الاختيارية Osmosis يُسمى بالأزموزية Osmosis والغشاء شبه المنفذ هو الغشاء الذي يسمح بمرور دقائق المذيب ولايسمح بمرور المذاب مثل ورق السيلوفان. وفي الحقيقة بأن ليس هناك أغشية شبه منفذة تامة بمعنى أن الفتحات الموجودة في هذه الأغشية لابد وأن تسمح بمرور بعض الدقائق المذابة. وهذا المفهوم ينطبق على الأغشية البلازمية الحية مع خصوصية هذه الأغشية في السيطرة على مرور المواد المذابة.



شكل (٣-٤) غاذج من أنظمة الانتشار وتأثير بعض العوامل (الأسهم تشير إلى محصلة اتجاه حركة الماء) (Salisburry and Ross, 1992)

وقبل مناقشة العلاقات المائية للخلية النباتية لابد من إجراء تجارب مختبرية حول هذه الظاهرة باستعمال أغشية اصطناعية. يؤخذ قمع ثيسل Thistle funnel ويُربط على فوهته غشاء السيلوفان الذي يسمح لمرور جزيئات الماء بسهولة لكنه لايسمح بمرور الجزيئات الماء بسهولة لكنه لايسمح بمرور الجزيئات الكبيرة مثل السكروز. ويوضح الشكل ($^{-0}$) هذه التجربة حيث يوضع محلول مركز من السكروز ($^{-1}$) داخل القمع ويُثَبِتُ القمع داخل حوض به ماء مقطر بحيث

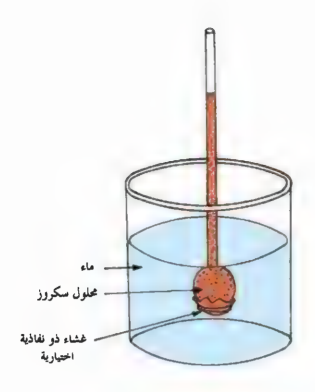
يكون ساق القمع إلى أعلى. وبعد فترة من الزمن يُلاحظ صعود المحلول داخل ساق القمع وتستمر هذه العملية حتى ينشأ ضغط بفعل عمود المحلول من شأنه أن يمنع دخول جزيئات إضافية من الماء بمعنى أن تصبح محصلة دخول وخروج جزيئات الماء من وإلى القمع متساوية. وتُفسَّرْ حركة الماء عبر غشاء السيلوفان حسب طاقة جزيئات الماء، إن الطاقة الحرة لجزيئات الماء في الحوض عالية جداً إذا ماقورنت مع الطاقة الحرة التي تمتلكها جزيئات الماء داخل قمع ثيسل بسبب وجود جزيئات السكر التي تعيق حركة جزيئات الماء. ومن الجدير بالملاحظة بأن دخول الماء إلى قمع ثيسل لايسبب زيادة في ضغط عمود السائل فحسب بل إن الماء الداخل يخفف المحلول أيضاً. ويمكن القول بأن الماء قد دخل قمع ثيسل بسبب الفرق في الجهد المائي بين الحوض وقمع ثيسل حيث أن الجهد المائي عال في الحوض ومنخفض داخل قمع ثيسل وحسب تعريف ظاهرة الانتشار فإن الماء يتحرك من منطقة الجهد المائي العالي إلى منطقة الجهد المائي المنخفض. ويوضح الشكل (٣-٦) هذه الظاهرة على جانبي الغشاء حيث أن تركيز جزيئات الماء في أ (الحوض) أكثر من تركيزه في ب (قمع ثيسل) لأن وجود جزيئات السكر من شأنها أن تقلل من طاقة جزيئات الماء. وبالتالي فإن حركة جزيئات الماء من (أ) إلى (ب) تستمر إلى أن يستقر النظام على جانبي الفشاء وهذا يحدث بتسليط ضغط وتخفيف المحلول في (ب). وقد أعتبر الجهد المائي للماء المقطر مساوياً صفراً لغرض تنظيم مقادير الجهد المائي في أي نظام. وهذا يشبه ما أعتُمِدُ في تنظيم درجات الحرارة للماء والمواد الأخرى.

The Concept of Water Potential مفموم الجهد المائي

تعتمد فكرة الجهد المائي على الجهد الكيميائي، حيث يعرف الجهد الكيميائي بأنه مقدار الطاقة الحرة في جزيء جرامي من المادة وإذا كانت المادة ماء فإنه يساوي الجهد المائى نفسه.

 $\mu = R T ln A$

الطاقة الكيميائية للمادة المنتشرة = μ Joule/Kg μ عول/كجم μ 8.3 Joule/mole . K ثابت الغازات μ عبر μ



شكل (٣-٥) ظاهرة الأزموزية



شکل (۲-۳)

حركة الماء نتيجة لظاهرة الأزموزية حيث بوضح الرسم التخطيطي حركة الماء عبر غشاء ذو نفاذية اختيارية (Sutcliffe, 1979)

ويمكن تحويل وحدات الطاقة إلى وحدات ضغط فيمكن تحويل وحدة جول/كجم إلى باسكال Pa أو مبجا باسكال MPa.

والجهد المائي في الحقيقة عبارة عن الفرق بين الجهد الكيميائي للماء في محلول والجهد الكيميائي للماء النقي عند درجة الحرارة نفسها والضغط نفسه.

$$\mu\omega-\mu\omega^\circ=\Psi\omega$$
 $\mu\omega$
 $\mu\omega^\circ$
 $\mu\omega^\circ$
 $\mu\omega^\circ$
 $\mu\omega^\circ$
 $\mu\omega$
 $\mu\omega$

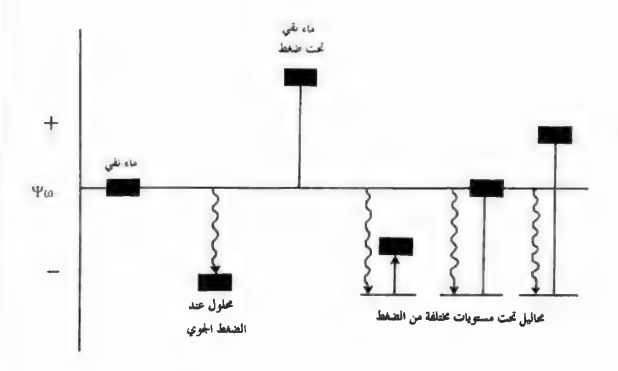
وإذا كانت المادة المراد قياس جهدها المائي هي الماء النقي فإن $\frac{P}{P^\circ}$ = 1، وبالتالي فإن اللوغارتم الطبيعي لـ (1) يساوي صفر. وعليه فإن الجهد المائي للماء النقي يساوي صفراً.

ويعرف الضغط البخاري بأنه ضغط البخار الذي يوجد في حالة توازن مع السائل. وعند ثبات درجة الحرارة فإن عدد جزيئات المذيب الموجود على شكل بخار فوق سطح المحلول الموضوع في إناء مغلق يعتمد على طاقة المذيب أو طاقة جزيئاته. وبزيادة طاقة المذيب يزداد الضغط البخاري. ولما كانت المادة المذابة تقلل من الطاقة الحرة للمذيب فإنها تقلل من الضغط البخاري. ويمكن القول بأن مفهوم الجهد المائي يعتمد على أساس أن لكل مادة طاقة كامنة في جزيئاتها. وهذه الطاقة تكون أعلى مايمكن عندما تكون نقية. ويُطلق على هذه الطاقة بالطاقة الحرة للمادة Free energy. وهناك عدة عوامل تؤثر في تلك الطاقة منها:

- ١- المواد الذائبة
- ٧- الضغط المسلط
- ٣- درجة الحرارة
- ٤- المواد الغروانية ... وغيرها (راجع شكل ٣-٤).

هناك مستويات للجهد المائي:

- ١- يساوي صفر في حالة الماء النقي.
- ٢- أقل من صفر (سالب القيمة) في حالة المحاليل.
- ٣- أكثر من صفر (موجب القيمة) في حالة ماء أو محلول مسلط عليه ضغط (شكل ٣-٧).



شكل (٧-٣) 4 مستويات الجهد المائي (Salisburry and Ross, 1992)

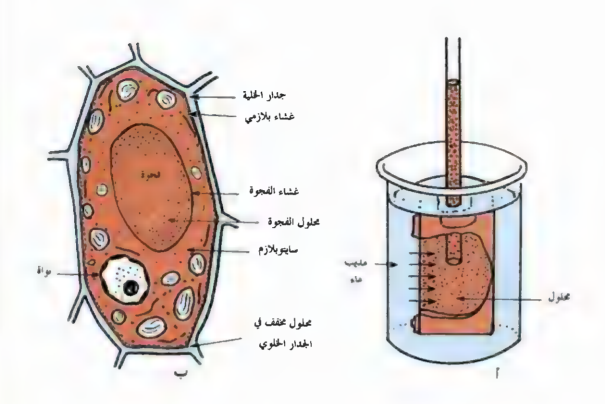
الجمد المائي ومكوناته في الخلية النباتية Water Potential and its Components in the Plant Cell

يعد الجهد المائي للخلية النباتية محصلة أو مجموع القوى المؤثرة في الجهد الكيميائي للماء في الخلية. وأن الخلية النباتية تشابه النظام الأزموزي (شكل ٢-٨) حيث أنها محاطة بجدار صلب نوعاً ما يليه غشاء بلازمي ذو نفاذية اختيارية وهناك فجوة _ هي الأخرى _ محاطة بغشاء بلازمي. تحوي الخلية في داخل الفجوة على ماء وأملاح ومركبات عضوية وتوجد أيضاً مركبات عضوية ولاعضوية في السايتوبلازم مثل الأحماض الأمينية والسكريات والأحماض العضوية وغيرها والتي تشكل محاليل. كما تحوي الخلية على تجمعات جزيئية تشكل النظام الغرواني. ويمكن تصنيف تأثير القوى المختلفة التي تؤثر في الجهد المائي للخلية النباتية بالشكل الآتى:

- ١- تأثير الأملاح والمواد العضوية المذابة مثل السكريات والأحماض الأمينية والأحماض العضوية، وهذه تشكل في الخلية أيونات وجزيئات بشكل محاليل. وتلك المواد تخفض الجهد المائي أي تجعله أكثر سالبية. وأن جزء من الجهد المائي الناتج عن هذه المسواد يسمى بالجهد الأزموزي Osmotic potential أو جهد الذائبات Solute potential وهو سالب القيمة دائماً ويرمز له Ψs.
- ٢- تأثير التجمعات الغروانية وهي بصورة عامة محبة للماء وبالتالي تقوم بتقييد الماء مما يخفض من طاقته. وأن جزء الجهد المائي الناتج عن وجود الغروانيات والتجمعات الجزيئية الكبيرة في الخلية يسمى بجهد الغروانيات Matric potential وهو سالب القيمة دائماً ويرمز له Ψm.
- "- تأثير ضغط مكونات الخلية على الجدار الخلوي بسبب انتفاخ الخلية وهذا مايسمى بالضغط الانتفاخي Turgor pressure. وفي الحقيقة بأن هناك ضغطاً معاكساً للضغط الانتفاخي ومساوياً له من قبل الجدار والذي يسمى بضغط الجدار الجدار والذي يأسمى بضغط الجدار الناتج عن ذلك ذلك من شأنه رفع قيمة الجهد المائي وأن جزءاً من الجهد المائي الناتج عن ذلك يسمى بجهد الضغط المنافع pressure potential وهو موجب القيمة عادة ويرمز له ٣٠ ويكون جهد الضغط سالب القيمة في أوعية الخشب أثناء النتح.

لذلك فإن:

الجهد المائي = الجهد الأزموزي + جهد الضغط + جهد الغروانيات
$$\Psi_{\omega} = \Psi_{s} + \Psi_{p} + \Psi_{m}$$



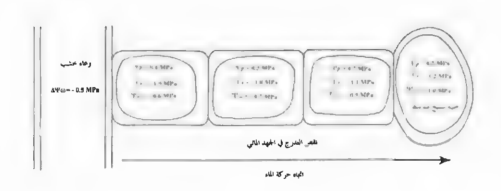
شكل (۸-۳)
الخلية كنظام أزموزي
(أ) نظام أزموزي فيزيائي
(ب) خلية نباتية كنظام أزموزي
(Salisburry and Ross, 1992)

وفي كثير من الحالات فإن ٣m يُهمل لأن قيمه منخفضة جداً خصوصاً في الخلايا المتقدمة بالعمر ذات الفجوات Vacuolated cells. كما أنه من الصعوبة بمكان التفريق بين المكونات الغروانية والمكونات التي تُشكل المواد الذائبة بشكل أحماض أمينية وسكريات وأيونات وغيرها. فتصبح المعادلة

$$\Psi_{(t)} = \Psi_S + \Psi_P$$

غير أنه في البذور الجافة تكون المواد المخزونة (الغروانيات) هي المواد السائدة في الخلية، وأن قيم Ψs و Ψp لاتؤثر كثيراً في تحديد الجهد المائي لها وبالتالي فإن الجهد المائي يتحدد في هذه الحالة بقوة جذب الغروانيات للماء أو بجهد الغروانيات وتصبح المعادلة:

 $\Psi\omega = \Psi m$



شكل (٩-٣) شكل توضيحي يبين اتجاه سيل الماء بين خلايا النبات من منطقة الجهد الماني العالي إلى الجهد الماني المنخفض Ψ = الجهد الماني، Ψ = الجهد الماني، Ψ = الجهد الأرموزي، Ψ = جهد الضغط (الأرقام التي في الشكل افتراضية) (Hopkins, 1995)

إن حركة الماء بين محلول التربة وأنسجة النبات في منطقة الجذر وكذلك حركة الماء بين خلايا النبات من الجذر إلى الساق والورقة يُفسَّرْ على أساس الفرق في الجهد المائي (شكل ٣-٩) حيث يستمر دخول الماء من التربة إلى خلايا الشعيرات الجذرية كلما كان الجهد المائي للخلايا أقل من الجهد المائي للوسط الخارجي. وعليه فإن دخول الماء للخلية النباتية يؤدى إلى:

- رفع قيمة الجهد الأزموزي أي يصبح أقل سالبية.
 - ٢- زيادة قيمة جهد الضغط.
 - ٣- زيادة قيمة الجهد المائي أي يصبح أقل سالبية.
 - ٤- زيادة حجم الخلية بما تسمح به مرونة النسيج.

ويوضح الشكل (٣-١٠) مخطط هوفلار Höfler plot والذي يوضح علاقة الجهد المائي وصح علاقة الجهد المائي ومكوناته مع تغير حجم الخلية. يُلاحظ من الشكل أن حجم الخلية النسبي يكون أقل مايمكن عندما تكون الخلية تحت إجهاد مائي أو في حالة بلزمة ابتدائية حيث يكون جهد الضغط (الضغط الانتفاخي Turgor pressure) مساوياً صفراً.

$$\Psi p = o$$

وعليه فإن:

 Ψ cell = Ψ s

وعند وضع هذه الخلية في ماء مقطر تحدث تغيرات في كافة المكونات وكما يأتي:

- ١- زيادة الجهد المائي ويكون ذلك بسبب:
- (أ) زيادة الجهد الأزموزي (يصبح أقل سالبية).
 - (ب) زيادة جهد الضغط (الضغط الانتفاخي).
- $Y_s = \text{times}$ الخية النسبي، ويستمر ذلك حتى يتساوى الجهد الأزموزي مع جهد الضغط (الضغط الانتفاخي) $\Psi_s = \Psi_p$ ويصبح حجم الخلبة النسبي أكبر مما يمكن وعندئذ ($\Psi_s = \Psi_s$ عندئذ ($\Psi_s = \Psi_s$ وعندئذ ($\Psi_s = \Psi_s$ عندئذ ($\Psi_s = \Psi_s$ وتوصف هذه الخلية بأنها ممتلئة تماماً.

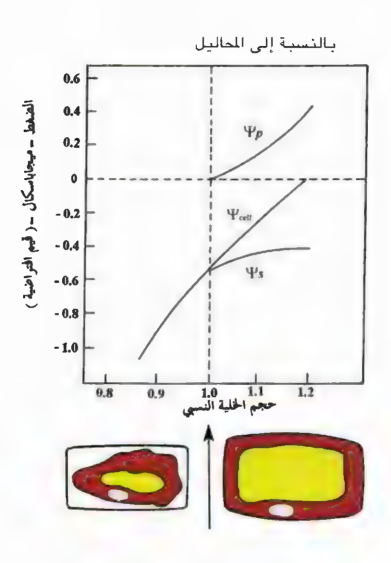
طرق قياس الجهد المائي ومكوناته للمحاليل

Methods of Measuring $\Psi\omega$ and its Components of Solutions

يتحدد الجهد المائي للمحاليل مثل محاليل كلوريد الصوديوم أو السكروز بالجهد الأزصوزي لها حيث تؤثر الدقائق المذابة من أيونات وجزيئات في خفللض طاقة

جزيئات الماء أو الجهد المائي للمحلول.

 $\Psi\omega=\Psi$ s فإن:



شکل (۲۳–۱۱)

W cell يوضح التغيرات في جهد الضغط P والجهد الأزموزي Höfler plot يوضح التغيرات في جهد المضغط الخلية النسبى مع تغير حجم الخلية النسبى (Hopkins, 1995)

وهناك عدة طرق لقياس الجهد الأزموزي للمحاليل أهمها:

ا علاقة نائت موث Van't Hoff relation علاقة

وجد هذا العالم أن هناك علاقة وثيقة بين تركيز المحلول وجهده الأزموزي.

وقد وصع القانون

$$\Psi_s = - miRT$$

الجهد الأزموزي مبجا باسكال MPa الجهد الأزموزي مبجا باسكال m Molal التركيز مولال Molal التركيز مولال أفانت هوف Van't Hoff factorوهذا بساوي ١ للمحاليل المثالية مثل السكر ويزيد عن ذلك في المحاليل الملحية المتأينة ويعتمد ذلك على نوع الملح وتركيزه

ثابت الغازات = ٨٠٠٠٠ لتر ميج باسكال مول ١٠ درجة ٢

درجة الحرارة المطلقة T (درجة الحرارة المئوية + ۲۷۳)

ويُفضل قياس الجهد الأزموزي بوحدات الضغط حيث يمكن تحويل وحدات الطاقة إلى وحدات ضغط. وقد أشتق هذا القانون من قانون الغازات المثالية:

 PV = nRT

 P = \frac{\pi}{V} RT

 P
 الضغط

 التركيز
 \frac{\pi}{V}

 R
 تابت الغازات

 T
 لطلقة

 T
 درجة الحرارة المطلقة

 حيث أن هناك تشابهاً في سلوك الغازات المثالية والمحاليل.

٧- طريقة الانخفاض في درجة تجمد المحاليل:

Method of Depression in the Freezing Point of Solutions

من الخصائص التي تمتاز بها المحاليل هو انخفاض درجة تجمدها وارتفاع درجة غليانها مقارنة مع الماء المقطر. ويعول في الوقت الحاضر على قياس الجهد الأزموزي حسب الانخفاض في درجة التجمد، ذلك أن الارتفاع في درجة الحرارة أثناء قياس الجهد الأزموزي حسب الارتفاع في درجة الغليان قد تسبب تدمير المواد المذابة المراد قياس جهدها الأزموزي. وقد أُشتقت المعادلة الآتية:

(وحدة القياس ميجا باسكال) $\Psi s = -1.22 \ \Delta T$

لقياس الجهد الأزموزي للمحاليل المثالية (غير المتأينة) حيث أن ١ مولال يتجمد بدرجة - ١٨ر١° م ويكون جهده الأزموزي حينئذ مساوياً - ٢٧ر٢ ميجا باسكال.

مقدار الانخفاض بدرجة التجمد AT

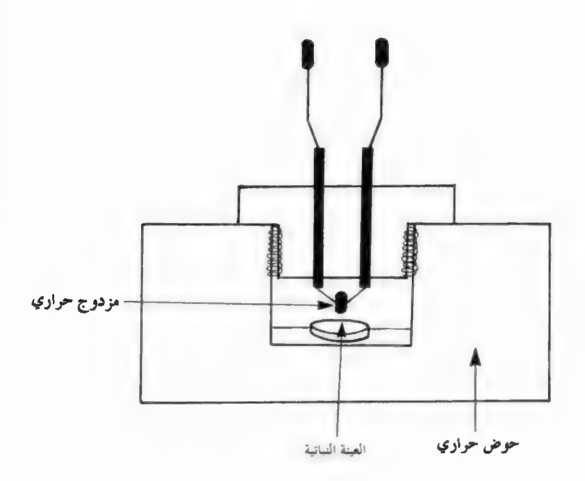
فعندما تحدد درجة تجمد أي محلول مثالي يمكن تحديد جهده الأزموزي، غير أن المعادلة أعلاه يمكن تطبيقها كذلك على المحاليل المتأينة والعصير الخلوي حيث القيم تقديرية ولذا فإن الطرق الصحيحة لقياس الجهد الأزموزي للمحاليل المتأينة هو إما من معادلة فانت هوف أو باستعمال مقياس الجهد الأزموزي Osmometers. ومن الجدير بالذكر أن هناك عدداً من الأجهزة والطرق قد صممت لقياس الجهد الأزموزي للمحاليل أو العصير الخلوي والتي تعتمد على مبدأ الانخفاض بدرجة التجمد للمحاليل. وأهم تلك الأجهزة عدد من المراجع الأجهزة من المراجع المهدة (الوهيبي، ١٩٨٤؛ Cryoscopic osmometer).

Thermocouple Psychrometer استعمال السابكروميتر ذو المزدوج الحراري

ويستعمل هذا الجهاز على نطاق واسع لقياس الجهد المائي للمحاليل وماء التربة أو الجهد المائي للأنسجة النباتية (شكل ٢-١١). وتعتمد فكرة السايكروميتر ذي المزدوج الحراري على أساس أن الجهد المائي لبخار الماء والنسيج النباتي متساويان عند التوازن في حيز معين. وعليه فإنه يمكن قياس الجهد المائي للنسيج النباتي بقياس الضغط البخاري في الحاوي الذي يجمع النسيج النباتي والمزدوج الحراري مع القطرة من المحلول ذي الجهد المائي المعروف. ولمزيد من التفاصيل يمكن الرجوع إلى Hopkins (1995) و المحلول ذي الجهد المائي المعروف. ولمزيد من التفاصيل يمكن الرجوع إلى Taiz and Zeiger).

in (1

N



شكل (١١-٣) شكل تخطيطي يوضع السابكروميتر ذو المزدوج الحراري (Hopkins, 1995)

X

قياس الجهد المائي ومكوناته للانسجة النباتية

Measurements of $\Psi\omega$ and Its Components of Plant Tissues

وتتركز الطرق التي استخدمت قديماً حول مسألة الاتزان بين السائل المحيط والنسيج النباتي. وتتحدد الطرق بتغيير طول أو حجم النسيج تبعاً لتغيير الجهد المائي للمحلول.

الجهد المائي

ا- تغيرات الوزن و الحجم Changes in Weight and Volume

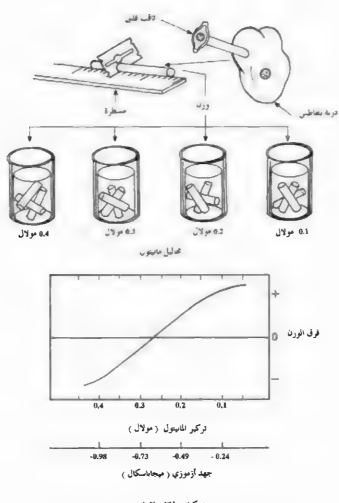
توضع أنسجة نباتية معروفة الوزن أو الحجم أو الطول في محاليل متدرجة معروفة الجهد المائي. وهناك بعض المواد التي يمكن استعمالها في مثل هذه التجارب مثل السكروز أو المانيتول أو محاليل ملحية مثل كلوريد الصوديوم أو كلوريد الكالسيوم أو كلوريد البوتاسيوم، ونظراً لأن مثل هذه المواد قد تنفذ عبر الغشاء وتؤثر على القيم فإنه يُفضل استخدام مادة خافضة للجهد الأزموزي Osmolyte لاتنفذ عبر الغشاء مثل عديد إثيلين الجلايكول Peg) Polyethylene glycol). ويُفضل استعمال محاليل مولالية Molal solutions في مثل هذه التجارب. تترك هذه الأنسجة لفترة من الزمن ثم يعاد قياس الوزن أو الطول أو الحجم. ويحدد مقدار النقصان أو الزيادة بالوزن حيث ترسم على خطوط بيانية كما هو موضح بالشكل (٣-١٢). يحدد الجهد الأزموزي لهذه المحاليل، وفي نهاية التجربة يحدد الجهد الأزموزي للمحلول الذي يكون في حالة توازن مع النسيج وذلك من خلال تحديد التركيز الذي لابسبب أي تغير في قياسات النسيج. وفي هذه الحالة يمكن استعمال معادلة فانت هــــوف TRT - = ۳ لتحديد الجهود الأزموزية وبالتالي الجهود المائية للمحاليل المستعملة في التجربة.

The Dye Method - حطريقة اللون أو الصبغة

او طریقة شارداکوف Chardakov Method

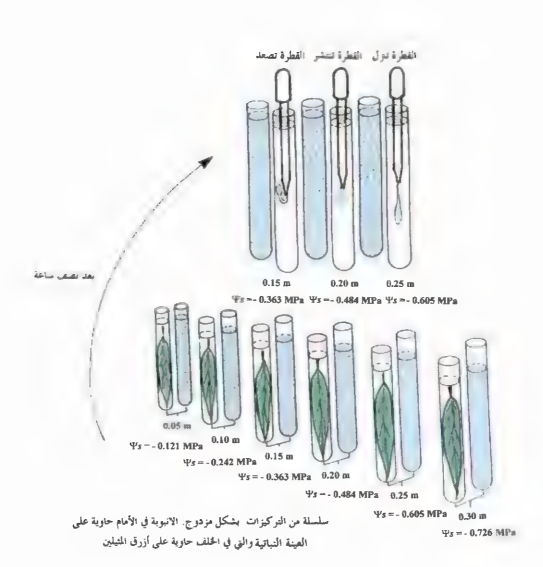
تعتمد هذه الطريقة على تغير تركيز المحلول الذي يحوي النسيج النباتي نتيجة لدخول أو خروج الماء منه. تحضر تركيزات متدرجة من السكروز ثم توزع على مجموعتين من أنابيب الاختبار. ويضاف أزرق المثيلين (مادة ملونة) إلى إحدى المجموعتين ويوضع في المجموعة الثانية أنسجة نباتية متماثلة تقريباً. تترك الأنسجة داخل المحاليل لفترة من الزمن وترفع بعد ذلك الأنسجة النباتية. تضاف قطرة من المحلول الملون إلى المحلول الذي كان يحوي النسيج النباتي. تضاف القطرة من المحلول الملون

تحت السطح كما هو موضح بالشكل (٣-١٢). فإذا كان النسيج النباتي قد امتص ماء من المحلول فإن كثافة المحلول تزداد وبالتالي فإن قطرة المادة الملونة تميل إلى الطفو. وهذا المحلول يسمى محلول منخفض الأزموزية Hypotonic solution. أما إذا فقد النسيج النباتي ماء فإن كثافة المحلول الخارجي تقل بعملية التخفيف وبالتالي فإن قطرة المادة الملونة تنزل إلى أسفل نتيجة إلى اختلاف الكثافة حيث كثافة المادة الملونة أكثر من المحلول. وهذا المحلول يسمى محلول عالى الأزموزية Hypertonic solution. أما إذا بقت القطرة دون انتشار إلى أسفل أو أعلى وإنما تنتشر بصورة بطيئة إلى كافة الاتجاهات فإن ذلك يعني تماثل الجهد المائي للمحلول والنسيج النباتي. وهذا المحلول يسمى محلول متوازن Isotonic solution وجهده المائي يمثل الجهد المائي للنسيج النباتي.



شكل (١٢-٣) طريقة الوزن أو الطول لقياس الجهد المائي للأنسجة النباتية (Hopkins, 1995)

150



شكل (٣-٣) طربقة الصبغة (شارداكوف) لقباس الجهد المائي للأنسجة النباتية (Salisburry and Ross, 1992)

- طريقة الانجناء Curvature Method(انجناء سويقات الأوراق)

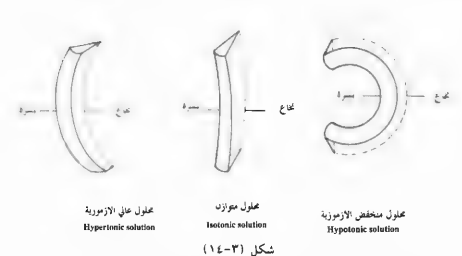
تتلخص هذه الطريقة بأن تقسم سويقات نبات الخروع أو الجيرانيوم الغضة بصورة طولية إلى أربعة أقسام، يُلاحظ تقوس الأجزاء المقطوعة وترسم تلك الأجزاء بشكلها الطبيعي على ورقة. توضع هذه الأجزاء في تركيزات مولالية متدرجة من السكروز داخل أطباق بتري. تترك تلك الأجزاء داخل المحاليل لمدة ٢٠ – ٣٠ دقيقة. ثم تلاحظ التغييرات في تقوساتها حيث هناك ثلاثة احتمالات:

- أ إذا كان الانحناء جهة البشرة قد زاد عن الانحناء الأصلي، فإن ذلك يدل على المتصاص خلايا النخاع للماء. أي أن الجهد المائي للعصير الخلوي أقل من الجهد المائي للمحلول.
- ب إذا قل الانحناء جهة البشرة مقارنة مع الانحناء الأصلي فإن ذلك يدل على أن خلايا النخاع فقدت ماء بسبب البلزمة. أي أن الجهد المائي للعصير الخلوي أعلى من الجهد المائي للمحلول لذلك فقدت خلايا النخاع ماء.
- ج أما إذا بقت الأجزاء المقطوعة على حالها دون تغيير في درجة انحنائها فإن ذلك يدل على أن خلايا النخاع لم تفقد ولم تكتسب ماء وبالتالي حافظت على درجة انحنائها. وهذا يعني أن الجهد المائي للمحلول كان مساوياً للجهد المائي للنسيج النباتى (لاحظ الشكل ٣-١٤).

وتعد هذه الطرق قديمة ولم تعد تفي لأغراض البحوث والدراسات الدقيقة الذي يتطلب الأمر فيها تحديد الجهد المائي بشكل دقيق. وفي الوقت الحاضر تستعمل طرق حديثة استنبطت في الستينيات وهذه الطرق تستخدم على نطاق واسع في البحوث والدراسات ومن تلك الطرق:

- ١- طريقة غرفة الضغط الموازن Pressure Chamber Method وتعتمد على فكرة أن الضغط الموازن Balancing pressure المسلط على غصن أو فرع نباتي صغير والذي يؤدي إلى إعادة العصير النباتي للظهور من الجزء المقطموع يسماوي عمددياً مقددار الجهد المسائي للنسيج (شكل ٣-١٥).
- ٢- طريقة السايكروميتر ذو المزدوج الصراري Thermocouple Psychrometer Method وتعتمد هذه الطريقة على أساس أن الضغط البخاري النسبي لمحلول أو مادة نباتية حية يُنسب إلى جهده المائى تبعاً للمعادلة الآتية:





أشكال تخطيطية تبين طريقة انحناء السويقة لقياس الجهد المائى للأنسجة النباتية $\Psi \; cell > \Psi \; sol. \qquad \Psi \; cell = \Psi \; sol. \qquad \Psi \; cell < \Psi \; sol.$

مسوی الماء بعد الماء ال

شكل (١٥-٣) شكل توضيحي يبين طريقة غرفة الضغط لقياس الجهد المائي للنسيج النباتي (Hopkins, 1995)

$$\Psi \omega = \frac{RT}{V} \ln \frac{P}{P^{\circ}}$$

$\Psi\omega$	الجهد المائى
R	ثابت الغازات
T	درجة الحرارة المطلقة
V	الحجم المولاري الجزيئي للماء
P	الضغط البخاري للماء في المحلول أو النسيج النباتي
P^{-0}	الضغط البخاري للماء النقي
	(لاحظ الشكل ٣–١١)

الجهد الازموزي

هناك عدة طرق لقياس الجهد الأزموزي منها

۱- طریقة البلزمة Plasmolytic Method

حيث يكون Ψ عند البلزمة مساوياً صفراً ويكون حينئذ Ψ وأن الجهد الأزموزي للمحلول الذي يسبب البلزمة الابتدائية Incipient plasmolysis هو الذي يمثل الجهد الأزموزي للمصير الخلوي. والبلزمة ظاهرة انسحاب البروتوبلاست من جدار الخلية وانكماشه بسبب وجود الخلية في محلول ذي جهد مائي أقل من الجهد المائي لتلك الخلية. ويمكن عمل تجربة بسيطة لهذا الغرض حيث يمكن تحضير سلسلة من تركيزات متدرجة من السكروز. توضع أنسجة نباتية مثل بشرة البصل أو بشرة أوراق أحد النباتات في تلك المحاليل. وبعد فترة نصف ساعة تقريباً تفحص تلك الأنسجة لملاحظة أية تغيرات في بروتوبلاست الخلايا. تسجل النسبة المئوية للخلايا التي حصل بها بلزمة. ويمكن تحديد البلزمة الابتدائية في النسيج النباتي عندما تكون .0٪ من الخلايا قد حصل بها بلزمة.

-۲ استخدام مقياس الجهد الازموزي Osmometer

تتلخص هذه الطريقة باستخلاص العصير الخلوي وقراءة الجهد الأزموزي بجهاز مقياس الجهد الأزموزي المصمم حسب الانخفاض بدرجة الانجماد، وعادة تكون وحدات قياس هذا الجهاز مل أوزمول Milliosmol التي يمكن تحويلها إلى الوحدات المعروفة مثل جو أو بار أو ميجا باسكال.

Psychrometric Method الطريقة السايكرومترية -٣

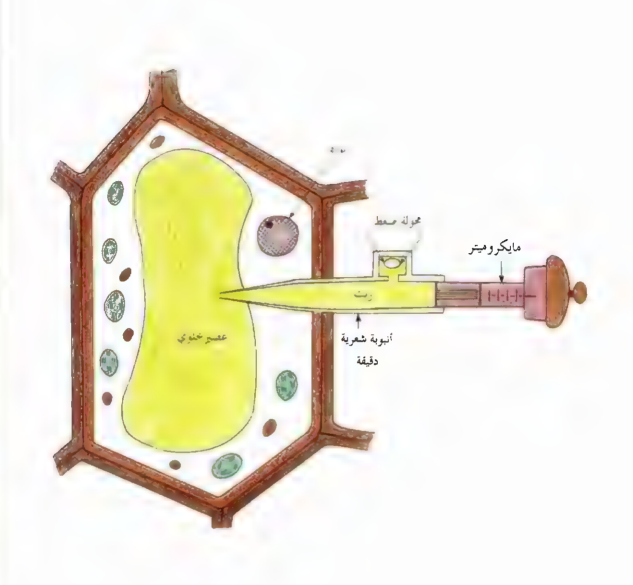
وهذه الطريقة التي سبق ذكرها في قياس الجهد المائي للأنسجة النباتية حيث في هذه الحالة يوضع عصير مستخلص بدلاً من نسيج نباتي.

حهد الضغط

لاتوجد طريقة دقيقة مباشرة يمكن الاعتماد عليها في الوقت الحاضر حيث من الناحية النظرية يمكن استخدام مانوميتر دقيق Micromanometer غير أن ذلك صعباً من الناحية العملية (شكل ٣-١٦). وفي الوقت الحاضر يُقاس جهد الضغط من خلال حساب الفرق بين الجهد المائي والجهد الأزموزي لذات النسيج ويفضل استعمال الجهاز نفسه لقياسهما للإقلال من الأخطاء التجريبية.

$\Psi \omega = \Psi s + \Psi p$

بالرغم من صعوبة الطريقة المباشرة لقياس جهد الضغط إلا أن هناك محاولات جادة بهذا الصدد. لقد استنبطت طريقة قياس جهد الضغط لأول مرة عام ١٩٦٧، حيث صُمم مانوميتر دقيق Micromanometer لقياس الضغط الانتفاخي في خلايا كبيرة مثل طحلب نايتيلاً Nitella وفي عام ١٩٧٤ صُمم جهاز لغرض قياس الضغط الانتفاخي في الخلايا الراقية. وهذا التصميم مؤلف من مقياس دقيق أومايكروميتر Micrometer الخلايا الراقية. وهذا التصميم مؤلف من مقياس دقيق أومايكروميتر مصولة ضغط مرتبط بأنبوبة شعرية مملوءة بزيت. والأنبوبة الأخيسرة متصلة بمحولة ضغط وتظهر في المقياس. وحينما ينفذ المانوميتر إلى الخلية يسيل السائل الخلوي من فجوة الخلية إلى الأنبوبة الشعرية. وبتحوير مفتاح المقياس الدقيق Amicrometer فإن السائل الخلوي من فجوة السايتوبلازم يرجع إلى طرف الأنبوبة الشعرية حيث تستعيد الخلية حجمها الطبيعي. وعند هذه النقطة فإن الضغط داخل الخلية يُوازَن بالضغط في المانوميتر حيث يمكن ملاحظة ذلك في قراءة الضغط بواسطة محولة الضغط (شكل ٣ ١٢).



شكل (١٦-٣) شكل توصيحي يبين مانوميتر دقيق لقياس تغيرات الضغط في الخلاب الصغيرة (Hopkins, 1995)

Imbibition التشرب

ىن ھ

وهو صورة من صور الانتشار، وهو حركة الماء أو المذيب عندما يكون هناك فرق في الجهد المائي بين المادة المشرّبة (الماء مثلاً) والمادة المتشرّبة (الماء مثلاً) والمادة المتشرّبة المنافرة عبارة عن عملية امتزاز أوتجمع سطحي Adsorption للمذيبات على أسطح الدقائق ذات الطبيعة الغروانية وتقييد الماء نتيجة لذلك. ويسبب تشرب المواد ضغطاً عند وضع المادة المتشربة في حيز محدود نتيجة للزيادة الكبيرة في حجم المادة المتشربة (شكل ٣-١٧). وهناك شرطان لحدوث التشرب:

- ١- وجوب حصول تدرج في الجهد المائي بين المادة المشرِّبة والمادة المتشربة.
- ٢- أن يكون هناك نوع من الألفة أو التجاذب بين النظامين. فقد تتشرب قطعة الخشب بالماء ولكن لايمكن أن يكون ذلك التشرب بين المطاط ومذيب عضوى كالإيثر Ether.

ولابد من تحديد العلاقات المائية لهذه الظاهرة، ذلك أن القوى التي تحدد الجهد المائي ترتبط بطبيعة المواد الموجودة. ففي البذور الجافة أو قطعة الخشب لاتوجد مواد تشكل محاليل وإنما مواد ذات طبيعة غروانية مثل السليلوز أو حبيبات النشا. وهذا يعني أن جهد الغروانيات يؤدي دوراً مهماً في تحديد الجهد المائي. إن أهمية الجهد الأزموزي في مثل أنظمة البذور الجافة أو قطع الخشب تصبح متلاشية، وجهد الضغط أو الضغط الانتفاخي لتلك الأنظمة ليس بذات أهمية بسبب عدم عزل المواد المتشربة عن المواد المشربة بوساطة أغشية ذات نفاذية اختيارية. لذلك فإن الجهد المائي للبذور الجافة وقطع الخشب يتحدد بصورة رئيسية بجهد الغروانيات. فالمعادلة.

$$\Psi\omega = \Psi s + \Psi p + \Psi m$$

$$\Psi\omega = \Psi m$$
 تصبح
$$\Psi s , \Psi p \quad \text{is a.s.}$$
 وذلك لعدم أهمية

ومن الظواهر التي يمكن التأكيد عليها في عالم النبات والتي توصع ظاهرة التشرب هي:

١- أثناء عملية نقل الماء من الجذر إلى الورقة، فإن جزءاً كبيراً من عملية النقل يكون عبر تشرب الجدر الخلوية نتيجة للفرق في الجهد المائي بين الأنسجة في الورقة والساق والجذر نتيجة لتأثير عملية النتح مثلاً.

٢- أثناء عملية الإنبات، فإن عملية التشرب ذات أهمية كبيرة لبدء عملية إنبات البذور حيث أن فعالية الإنزيمات لاتكون واضحة إلا عندما تتشرب البذور بالماء.



شكل (٣-١٧) ظاهرة التشرب حيث يلاحظ زيادة حجم البذور بعد حصول عملية التشرب

ومن الجدير بالملاحظة والتنويه هو حصول ضغط ناشيء عن تشرب المواد الغروانية مثل البنور الجافة أو الخشب وهذا يسمى بالضغط التشربي المغروانية مثل البنور الجافة أو الخشب وهذا يسمى بالضغط التشربة عند وضعها في المادة المتشربة عند وضعها في مذيب نقي (الماء مثلاً). ولهذه الظاهرة أهمية كبيرة في تمزيق قصرة البذور المتشربة لتسهيل بزوغ جنين البذرة أثناء الإنبات أو في تفتيت الصخور القوية الكبيرة حيث عند وضع قطع من الخشب الجافة بين الصخور وتشبع هذه القطع بالماء من شئنه أن يُنشيء ضغطاً كبيراً قد يصل إلى ٣٠ ميجا باسكال وهذا كاف لتكسير الصخور . كذلك تحصل تغيرات في الطاقة خلال عملية التشرب حيث ترتفع درجة حرارة المحلول المشرب نتيجة للامتزاز الشديد لجزيئات الماء حيث أن بعض الطاقة الحركية



Kinetic encrgy لتلك الجزيئات تُفقد بشكل حرارة، ذلك أن طاقة جزيئات الماء تُفقد أثناء المحتزازها على سلطوح المادة الغروانية وذلك بفقد الروابط الهيدروجينية جزءاً من طاقتها بشكل حرارة.

قياس جهد الغروانيات للبذور الجافة Measurement of \Psi of Dry Seeds

يمكن قياس Ψm للبذور الجافة بطريقة تحديد تركيز المحلول الموازن لنسيج البذور. توضع بذور جافة معروفة الوزن في تركيزات معروفة من محاليل السكروز أو كلوريد الصوديوم وتترك البذور لفترة من الزمن ثم يُعاد وزنها ثم تحدد التركيزات الموازنة التي لم تُحدث أي تغير في وزن البذور. إن الجهد المائي للمحلول الذي لايُحدث أي تغير في الوزن يُناظر الجهد المائي للبذور وبالتالي جهد الغروانيات. وهذه الطريقة تحتاج إلى استعمال تركيزات عالية جداً من المحاليل، ذلك أن جهود الغروانيات للبذور الجافة قد تصل إلى عدة مئات من وحدات الضغط (ميجا باسكال MPa-).

العوامل الموثرة في معدل ومدى التشرب

- ۱- درجة الحرارة: تؤثر درجة الحرارة على معدل عملية التشرب لكنها لاتؤثر على
 كمية الماء المتشرب. ويمكن إجراء بعض التجارب لتوضيح ذلك باستعمال بذور
 جافة توضع في ماء تحت درجات حرارية مختلفة.
- ۲- الجهد الأزموزي للمادة المشرّبة: إن هبوط الجهد الأزموزي للمادة المشرّبة من شأنه أن يسبب نقص في معدل التشرب. ويوضح الجدول (۲-۲) تأثير الجهد الأزموزي للمحلول المشرّب على تشرب بذور نبات الشبيط Xanthium

جدول (٣-٣) تأثير الجهد الأزموزي على مقدار التشرب لبذور نبات الشبيط Xanthium

حم ماء/١٠٠ غم	الجهد الأزموزي	تركيز كلوريد
بذور حافة	لكلوريد الصوديوم (ميجا باسكال)	الصوديوم (مولال)
٥٢	صعر	ماء مقطر (صفر)
٤٦	– ٤ر	١ر.
٣٩	- ٩ر١	0ر ٠
44	– ۸ر۳	١,٠

(Devlin and Witham, 1983)

الفصل الرابع

العلاقات المائية للنبات

Plant-Water Relations

يمكن تطبيق ذات المبادي، والآليات الخاصة بالخلية النباتية المنفردة أو النباتات البدائية على النباتات الراقية، حيث امتصاص الماء من التربة إلى الجذور وحركته بعد ذلك بين خلايا النبات الواحد تكون على أساس الفرق في الجهد المائي، إن متابعة حركة الماء من التربة إلى الجذور وإلى الساق والورقة ومن ثم فقد الماء من الورقة بعملية النتح تحتاج إلى مناقشة الآليات المختلفة التي تفسر حركة الماء في هذا النظام. وعليه يمكن تتبع مسار الماء داخل النبات كما يلى:

Water absorption امتصاص الماء −۱

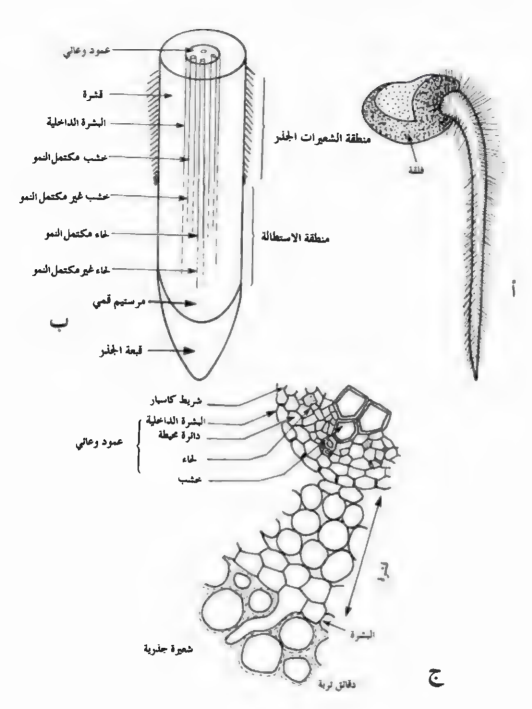
Ascent of water in the xylem tissue صعود الماء في نسيج الخشب

Transpiration –۲

إهتصاص الماء Water Absorption

يحدث معظم امتصاص الماء في المنطقة القريبة من طرف الجذر وبالذات في منطقة الشعيرات الجذرية (شكل ١-٤) ويكون ذلك وفق ذات الأسس التي شرحت سابقاً من منطقة الجهد المائي العالي في محلول التربة إلى منطقة الجهد المائي المنخفض في خلايا الجذر. ويُمتص قليل من الماء في قمة الجذر (منطقة القمة النامية) وكذلك في المنطقة مكتملة النمو، حيث يواجه الماء مقاومة شديدة في منطقة القمة النامية بسبب كثافة البروتوبلازم العالية، وفي المنطقة مكتملة النمو تختفي الشعيرات الجذرية وتترسب مواد السيوبرين Subern والكيوتين Cutin على البشرة حيث تتكون طبقة بشرة خارجية Exodermis في جدر خلايا البشرة الداخلية أوالأندوديرمس Endodermis وبالتالى منع نفاذ الماء.





شکل (۱-٤)

- (أ) الشعيرات الجذرية حيث أن معظم الماء الممتص بكون في هذه المنطقة
 - (ب) شكل تخطيطي يوضح مناطق طرف الجذر
- (ج) شكل تخطيطي يوضح قطاع عرضي في منطقة الشعيرات الجذرية

يدخل الماء الشعيرات الجذرية وإلى منطقة القشرة ويكون مسار الماء خلال هذه المنطقة وفق المسارين الآتيين:

- أ عن طريق نظام السايتوبلازم أوالنظام الحي Symplast حيث يتحرك الماء عبر السايتوبلازم والخيوط البلازمية Plasmodesmata إلى الخلايا الأخرى مروراً بالفجوات.
- ب عن طريق نظام الجدر الخلوية Apoplast مروراً بالمساحات البينية Intercellular spaces ب عن طريق نظام الجدر الخلوية . (لاحظ الشكل ٤-٢).

وعندما يصل الماء إلى البشرة الداخلية فإن الماء يدخل خلال السايتوبلازم تاركاً الجدر الخلوية للقشرة وذلك بسبب وجود شريط كاسبار في جدر البشرة الداخلية، غير أنه في بعض النباتات (ذوات القلقة الواحدة) توجد خلايا رقيقة الجدر في البشرة الداخلية ـ تسمح بمرور الماء بسهولة عن طريق الجدر الخلوية أو السايتوبلازم ـ تسمى الداخلية ـ تسمح بمرور الماء بسهولة عن طريق الجدر الخلوية أو السايتوبلازم ـ تسمى خلايا المرور Passage cells كذلك فإن استمرار إيصال الماء إلى الاسطوانة الوعائية من القشرة قد يحدث عند نقطة تكوين الجذور الجانبية، حيث تأكد ذلك في تجارب أجراها المقدرة المدائرة المحيطة عام ١٩٨١ على نباتات الذرة والفول. فالفروع الجذرية الناشئة من الدائرة المحيطة الوعائية ولو إلى حين. وبوصول الماء إلى الاسطوانة الوعائية فإنه يتحرك في نسيج الخشب إلى أعلى متأثراً بعوامل ناشئة في أنسجة الورقة حيث أن فقد الماء بعملية النتح من شأنه أن يخفض الجهد المائي وبالتالي يساعد في حركة الماء من الجذر عبر الساق إلى الورقة. كذلك فإن اندفاع الماء للاسطوانة الوعائية من شأنه إحداث ضغط يساعد في رفع الماء إلى أعلى وهذا مايسمى بالضغط الجذري Root pressure سيلى الحديث عنه.

Mechanism of Water Absorption آلية امتصاص الماء

تجري عملية امتصاص الماء وفق الألية الأزموزية، وهذا يعني أن الماء يتحرك من منطقة الجهد المائي المنخفض في منطقة الجهد المائي المنخفض في أنسجة الجذر، وينشأ هذا التدرج في الجهد المائي في هذا النظام نتيجة لنوعين من التأثيرات:

أ- تأثير النتح Effect of Trnspiration

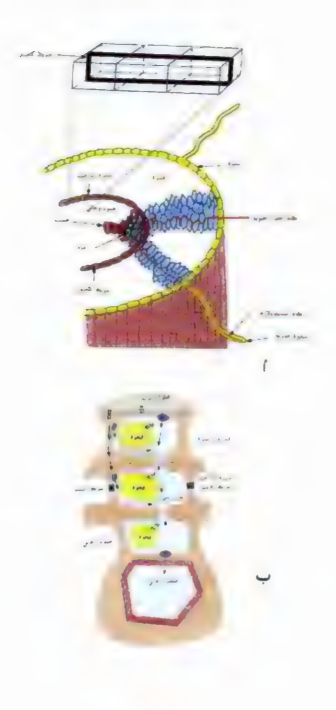
يحدث هذا النوع من التأثير نتيجة لقوى ناشئة في الجو أو في أنسجة الورقة، فعندما يُفقد الماء بعملية النتح لابد من تعويضه من خلال امتصاصه من الجذر عبر الساق. وإن فقد الماء من الأوراق يعني هبوط محتوى الماء وبالتالي يصبح الجهد المائي 19

أكثر سالبية (منخفضاً) في أنسجة الورقة. وينتقل التأثير من الورقة إلى الساق والجذر حيث ينتقل الماء من منطقة الجهد المائي العالي في الجذر والساق إلى منطقة الجهد المائي المائي المنخفض في الورقة. كذلك ينتشر الماء من محلول التربة إلى أنسجة الجذر بسبب التدرج في الجهد المائي ووفق ذات الأسس التي ذكرت أعلاه. وعليه فإن هذا النوع من الامتصاص يحدث بتأثير قوى ناشئة في الورقة وبتأثير عملية النتح.

ب -تأثير تراكم الذائبات Effect of Solute Accumulation

يحدث تدرج في الجهد المائي بين محلول التربة وأنسجة الجذر نتيجة لامتصاص الأيونات امتصاصاً نشطاً (صرف طاقة بشكل ATP). وهذا من شأنه أن يُحدث هبوطاً في الجهد الأزموزي والجهد المائي وبالتالي إلى الإسراع في امتصاص الماء ودخوله الاسطوانة الوعائية ونشوء ضغط يدفع الماء والأيونات إلى أعلى وهذا مايسمى بالضغط الجذري Root pressure. وعليه يكون امتصاص الماء في منطقة الجذر بالآلية الأزموزية بعد امتصاص الذائبات بالآلية النشطة. ويمكن التصور بأن هذه الآلية قد تسود في ظروف غياب تأثير النتح (خلال الليل مثلاً). وقد أشارت التقارير والبحوث أن شمول صرف الطاقة في عملية امتصاص الماء في منطقة الجذر يتأتى من خلال بعض الأدلة وأهمها:

- أ تعاق عملية امتصاص الماء باستعمال المثبطات التنفسية مثل ثنائي نايترو فينول Dinitrophenol والأزايد Azidc ومركبيات الزرنيخ Cyanide والسيانيد
 - ب الظروف اللاهوائية تعيق امتصاص الماء من قبل الجذور.
 - ج درجات الحرارة المنخفضة من شأنها تقليل امتصاص الماء في منطقة الجذر.
- ه قتل الجذور بتعريضها إلى ماء يغلي من شأنه أن يخفض مقاومة امتصاص الماء
 في منطقة الجذر مما للجذور الحية. وبالتالي فإن الجذور المقتولة بهذه الطريقة
 تسمح لامتصاص كميات كبيرة من الماء مما في حالة الجذور الحية.



شكل (٤-٢)

(أ) شكل تخطيطي عام يوضح مسار الماء والأيونات قطرياً

(ب) شكل تفصيلي يوضح مسار الماء والأيونات في نظام الجدر

الخلوية Apoplast ونظام السابتوبلازم Symplast

(الأسهم في الدوائر توضح النقل النشط للأيونات)

العوامل المؤثرة في امتصاص الماء Factors Affecting Water Absorption

هناك مجموعة من العوامل التي تؤثر في امتصاص الماء كما يلي:

١- تركيز محلول التربة Concentration of Soil Solution: إن انخفاض الجهد

المائي لمحلول التربة يقلل من معدل ومقدار امتصاص الماء. ولكي يتم الامتصاص بكفاءة عالية لابد من أن يكون التدرج في الجهد المائي لصالح دخول الماء إلى أنسجة النبات وعندما ينخفض الجهد المائي للتربة إلى درجة يتوقف عندها امتصاص الماء فإن النبات يعاني من عجز شديد بالماء وتوصف هذه الحالة بالجفاف الفسيولوجي Physiological يعاني من عجز شديد بالماء وتوصف هذه الحالة بالجفاف الفسيولوجي drought والنبات يمكن أن يموت عندما لايستطيع التغلب على هذه الحالة. لكن بعض النباتات خصوصاً النباتات الملحية والجفافية، تتغلب عادة على النقص والهبوط الشديد في الجهد المائي لمحلول التربة وذلك بخفض الجهد الأزموزي (في عملية التنظيم الأزموزي (في عملية التنظيم الأزموزي (في عملية التنظيم الأزموزي) لعصيرها الخلوى بطريقتين:

- (i) زيادة امتصاص الأيونات وهذا مايحدث بصورة رئيسية في الأراضي المالحة حيث أن النبات يمتص الأيونات حتى لو كانت ضارة وبالتالي فإن الجهد المائي للعصير الخلوي ينخفض كثيراً ويؤدي بالتالي إلى استمرار امتصاص الماء. ولايغيب عن البال أن هذه العملية تكون على حساب نمو وإنتاجية النباتات حيث أن الأيونات المتصة في معظمها تكون سامة وضارة على الأيض فضلاً عن صرف طاقة كبيرة لامتصاص الماء.
- (ب) التعجيل في بناء المواد الذائبة العضوية أو تكوينها من مواد معقدة، حيث يقوم النبات بهدم البروتينات والكربوهيدرات إلى أحماض أمينية أو سكريات ذائبة تساهم في خفض الجهد المائي وبالتالي إبقاء التدرج في الجهد المائي لصالح دخول الماء إلى داخل النبات. وهذا يحدث بصورة خاصة في النباتات المعرضة للإجهاد المائي كما يحدث أيضاً في النباتات المعرضة للملوحة.

إن خفض الجهد الأزموزي والمائي بهاتين الطريقتين يتطلب صرف طاقة ويكون على حساب نمو وإنتاجية النباتات لذلك لايمكن للمرء أن يستغرب هبوط نمو وإنتاجية النباتات المعرضة لظروف الجفاف والملوحة.

- ٣- تموية التربة التربة جاء التربة التربة التربة عندها يكون المتصاص الماء كفوءاً من التربة جيدة التهوية فإنها تعيق عملية المتصاص الماء للأسباب الآتية:
- (أ) قلة الأكسجين تسبب إعاقة النمو وإعاقة العمليات الحيوية ومنها عملية الاستسادر سمسه Active absorption للأيونات والعناصر الغذائية الضرورية لأنها

- تحتاج إلى الأكسجين لإنتاج الطاقة.
- (ب) تراكم ثاني أكسيد الكربون (بشكل حامض الكربونيك 42CO₃) في التربة يسبب ضرراً كبيراً أكثر من ضرر نقص الأكسجين. ذلك أن زيادة ثاني أكسيد الكربون تسبب زيادة في لزوجة البروتوبلازم وتقليل النفاذية وإنقاص قدرة الجذور على الامتصاص.
- ۳- الماء الميسور التربة Water Availability in the Soil يقوم النبات بامتصاص الماء عند مستوى معين من محتوى الماء في التربة. ويمكن تحديد هذا المستوى بنقطتين:
- (i) النسبة المتوية للذبول الدائم Permanent wilting percentage: وهي النقطة التي عندها لايستطيع النبات أن يمتص ماء وتظهر عندها أعراض الذبول الدائم، والذبول الدائم هو عندما لاتستعيد الأوراق ضغط امتلائها حتى لو وضعت ٢٤ ساعة في جو مشبع ببخار الماء. وتبلغ قيمة جهد الغروانيات ٣٣ للتربة عند هذه النقطة حوالي ٥٠ ميجا باسكال لكن النسبة المتوية لرطوبة التربة تختلف حسب نوعية التربة حيث تبلغ ٢٠ ٤٪ في التربة الرملية و ٢٠ ١٨٪ في التربة الطفالية الغرينية و ٢٠ ١٨٪ في التربة الطفالية الغرينية و ٢٠ ١٨ في التربة الطبيعة. وقد يظهر الذبول على بعض النباتات خاصة في فصل الصيف إذا كان معدل النتح يفوق كثيراً معدل النباتات ضاصة في الأولى (الذبول الأولى Incipient wilting) ولكن المقصود هنا في الأحوال الطبيعية من النتح والامتصاص. ويشفى النبات عادة من هذا الذبول عند غروب الشمس حيث تنخفض درجة الحرارة وتهبط عملية النتح وتستمر عملية امتصاص الماء على نفس الوتيرة السابقة.
- (ب) السعة الحقلية Field capacity: وهو المحتوى المائي للتربة بعد سقيها بالماء وتشبعها بالرطوبة حتى يتوقف نضح الماء الزائد منها. وأن كمية الماء التي تحويها التربة مابين السعة الحقلية والنسبة المئوية للذبول الدائم تسمى بالماء الشعري Capillary water ، وتختلف كمية هذا الماء ومداه حسب نوع التربة التي ينمو عليها النبات. وتبلغ قيمة جهد الغروانيات للتربة عند السعة الحقلية حوالي ٢٠٠٠ ميجا باسكال كما تختلف النسبة المئوية للرطوبة حسب نوعية التربة فتبلغ مرع/ في التربة الرملية و ٤٠٨/ في التربة الطينية و ١٠٥٪ في التربة الطينية.
- 4- معدل النتج في النبات Transpiration Rate: تسبب زيادة معدل النتح نقصاً في الجهد المائي يكون لصالح دخول الماء إلى النبات.



هـ خصائص الجموع الجذري Properties of Root System هناك نوعان من

المجموع الجذري:

- (i) المجموع الجذري الذي يخترق التربة عميقاً مثل الجذور الوتدية Tap roots.
- (ب) المجموع الجذري الذي يشكل شبكة كثيفة من الجذور المتفرعة والذي يغطي منطقة
 واسعة قرب سطح التربة.

كذلك فإن تقدم الجذور بالعمر يقلل من قدرتها على الامتصاص حيث تغطي مادة السيوبرين جدر الخلايا في منطقة الجذر وهذا يشمل منطقة البشرة الداخلية Endodermis أو المنطقة الخارجية للجذر (البشرة الخارجية Exodermis). وعندما تغطي مادة السيوبرين خلايا البشرة الخارجية بشكل تام فإن امتصاص الماء يحصل في هذه الحالة من خلال العديسات Lenticels فضلاً عن الكسور الموجودة حول فروع الجذور والجروح (في حالة وجودها).

ويمكن القول بأن المجموع الجذري يختلف اختلافاً كبيراً بين النباتات وأن مدى اختراقه للتربة وكثافته إضافة إلى الخصائص التشريحية هي التي تؤدي دوراً مهماً في عملية الامتصاص.

- الظروف المناخية Climatic Conditions: تؤثر الظروف المناخية مثل درجة

الحرارة والضوء وسرعة الرياح والرطوبة النسبية في امتصاص الماء، إلا أن تلك التأثيرات في طبيعتها غير مباشرة. تؤثر درجة حرارة الجو في امتصاص الماء من خلال تأثيرها في درجة حرارة التربة، وغالباً ماتكون حرارة التربة مرتبطة ومقاربة لدرجة حرارة البوء. وبصورة عامة ينخفض معدل امتصاص الماء بانخفاض درجة حرارة التربة ويزداد بارتفاعها. وتؤثر درجة الحرارة المنخفضة في معدل امتصاص الماء من خلال تأثيرها في خفض معدل انتشار الماء وخفض نفاذية الأغشية الخلوية وهبوط العمليات الأيضية وهبوط نمو الجذور فضلاً عن زيادة لزوجة الماء. ويمكن أن يهبط معدل الامتصاص تحت ظروف درجات الحرارة المنخفضة من خلال الهبوط في معدل النتح. ومن جانب آخر، فإن تأثير درجة الحرارة العالية لم يدرس بشكل وافي إلا أنها تسبب زيادة في الطاقة الحركية للمادة وزيادة معدل عملية النتح. وفي الحقيقة بأن الامتصاص زيادة في الماء حيث أن مجمل الفعاليات الأيضية قد تتأثر بشكل سلبي تحت تلك في امتصاص الماء حيث أن مجمل الفعاليات الأيضية قد تتأثر بشكل سلبي تحت تلك الظروف. ويمكن للطالب الرجوع إلى الفصل السابع عشر لمزيد من التفاصيل.

كذلك، يسبب الضوء فتح الثغور في معظم النباتات وفقد الماء بعملية النتح وحصول تدرج في الجهد المائي وبالتالي الإسراع في عملية صعود الماء من الجذور إلى الأوراق عبر الساق لتعويض الماء المفقود، وهذا يؤدي إلى تعجيل عملية امتصاص الماء

في منطقة الجذور، وفي الحقيقة بأن أي عامل يؤثر في عملية النتح يمكن أن يؤثر في المتصاص الماء وهذا ماينطبق أيضاً على سرعة الرياح والرطوبة النسبية. فالرياح تزيد من معدل النتح بسبب إزاحة البخار الخارج من الورقة، كما يزداد بخار الماء الخارج من الثغور كلما كان الفرق كبيراً بين الضغط البخاري في الغرف الهوائية Air chambers في الورقة والضغط البخاري للهواء الخارجي.

صعود الماء في نسيج الخشب

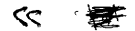
Ascent of Water in the Xylem Tissue

يقوم نسيج الخشب بنقل الماء من الجذر إلى الورقة. ومما هو معروف بأن هناك أنواعاً متباينة من الأنسجة، حية وغير حية، توجد ضمن نسيج الخشب المعقد وهي:

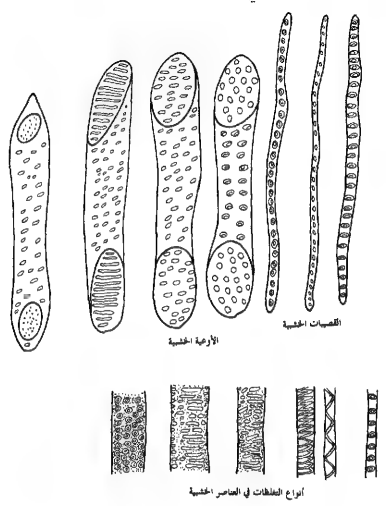
- Tracheary elements والتي تشمل الأوعية الخشبية Tracheary elements والتي تشمل الأوعية الخشبية Tracheary elements والقصيبات Tracheids (شكل ٢-٤).
 - ب ألياف الخشب Xylem fibers
 - ج بارنشيما الخشب Xylem parenchyma

وتقوم الأوعية الخشبية والقصيبات بالعمل الرئيسي في نقل الماء حيث تمتاز بتشخن جدرها بمادة اللجنين وبأشكال مختلفة كي تمنح القوة لها فضلاً عن مقاومتها للشد الناجم عن النتح. أما الألياف الخشبية فإنها عناصر تمتاز بأنها خلايا طولية مستدقة النهاية ومثخنة باللجنين وقد يمر قسم قليل من الماء خلالها. أما البارنشيما فإنها خلايا حية تساعد على الحركة الجانبية للماء والمواد الذائبة. وقد قام علماء فسيولوجيا النبات بتقديم بعض الأدلة حول نقل الماء في الخشب ومن تلك الأدلة مايلي:

- الحسناك علاقة بين معدلات النتح وكمية الخشب التي تجهز الورقة. وقد وجد أن هناك قليلاً من عناصر الخشب في عروق أوراق النباتات المغمورة في الماء، بينما تصوي أوراق النباتات النامية على اليابسة عدداً أكبر من عناصر الأوعية والقصيبات الخشبية. فأوراق النباتات الوسطية Mesophytes التي تنتح بسرعة فإنها ذات حزم وعائية وخشب أكثر مما هو موجود عادة في النباتات الصحراوية Xerophytes.
- ٢- تجارب التحليق Ringing or Girdling experiments: وتكون بإزالة قطاع كامل من القلف والذي يشمل اللحاء تاركاً الخشب سليماً فإن الأوراق في أعلى العلقة تبقى منتفخة. غير أنه بإزالة جزء من الخشب فإن الأوراق في المنطقة العلوية من ذلك الجزء تذبل بسرعة. لكن في حالات كثيرة فإن عمل قطع في جانب معين من ذلك الجزء تذبل بسرعة. لكن في حالات كثيرة فإن عمل قطع في جانب معين من



الساق يصل إلى عمق معين في منطقة الخشب فإن ذلك من شأنه أن يؤدي إلى منع حركة الماء إلى الأوراق الواقعة أعلى القطع مباشرة وبالتالي فإن تلك الأوراق تذبل مقارنة مع الأوراق في أماكن أخرى التي تبقى سليمة مما يدل على حدوث حركة بسيطة جانبية للماء في الخشب.



شكل (٤-٣) العناصر الخشبية (الأوعية والقصيبات) التي تقوم بنقل الماء والأيونات

7- تجارب الصبغات Dye experiments: وتكون باستخدام بعض الصبغات مثل الأيوسين Eosin مع بادرات سليمة حيث تُغمر جذورها في محلول حاوي على تلك الصبغة، فإن منطقة طرف الجذر بما تشمل من الأنسجة الإنشائية (المرستيمية) الابتدائية تصبح ملونة بشكل متجانس، غير أن مناطق الاسطوانة الوعائية في الجذور والسيقان وصولاً إلى الأوراق تتلون فيها عناصر الأوعية والقصيبات بتلك

الصبغة مما يدل على أهمية تلك العناصر في نقل العصارة من الجذر وحتى الورقة.

استخدام النظائر المشعة Radioactive substances: لقد تأكد أن عناصر الخشب مسؤولة بشكل كبير في عملية نقل العصارة من الجذر حتى الورقة وذلك بغمر جذور إحدى البادرات في محلول فوسفات صوديوم مشع بـ (32P). وحُدِّد موقع الإشعاع بطريقة التصوير الشعاعي الذاتي Autoradiography.

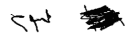
ومن الجدير بالذكر فإن بعض علماء فسيولوجيا النبات قد قدموا بعض الأدلة على أن الماء ينتقل في ساق النبات في خلال تجاويف الخلايا وليس بالخاصية الشعرية لجدر الأوعية والقصيبات. وإن حركة الماء تلك إنما تكون مع التدرج في الجهد المائي بين محلول التربة والهواء المحيط مروراً بالجذر والساق والورقة وذلك من جراء عملية التبخر الحاصلة في الورقة بسبب عملية النتح. كذلك فإن عملية النمو في القمة النامية للساق ومايحتاج ذلك من تراكم للذائبات تؤدي إلى إحداث الفرق في الجهد المائي بين المجموع الخضري للنبات ومجموعه الجذري.

Mechanisms of Water Translocation آليات نقل الماء

قبل مناقشة الآليات التي تفسر صعود الماء إلى أعلى النبات من خلال عناصر الخشب لابد من التأكيد على أن حركة الماء تكون مع التدرج في الجهد المائي بين محلول التربة والهواء المحيط عبر أنسجة النبات. ويتأتى ذلك الفرق في الجهد المائي بين الورقة ومحلول التربة من عملية النتح من خلايا الورقة عبر الثغور وعملية النمو فضلاً عن تراكم الذائبات في القمة النامية للساق والتي من شأنها أن تخفض الجهد المائي للمجموع الخضري. ويمكن مناقشة الآليات الآتية لغرض فهم عملية نقل الماء من الجذر إلى الورقة.

1- الضغط الجنوب Root Pressure: وهو الضغط المتولد في المعناصر الخشبية نتيجة لفعالية الخلايا في منطقة الجندر ولذلك فإنها تعد عملية نشطة Active process. أي أن توليد الضغط عملية نشطة حيث تُمتص كميات من الأيونات المتصاصاً نشطاً أي بصرف طاقة، بيد أن صعود الماء في أنسجة خشب الساق يكون وفق القاعدة الأزموزية.

ويمكن عمل تجربة بسيطة لتوضيح ظاهرة الضغط الجذري وذلك بقطع المجموع الخضري لنبات الطماطم بحيث يبقى جزء قصير من الساق (شكل ٤-٤)، ثم يُروى النبات جيداً بالماء. يوصل الجزء المقطوع بأنبوبة زجاجية بواسطة أنبوبة مطاطية ويوضع قليل من الماء في الأنبوبة الزجاجية. وبعد فترة من الزمن يُلاحظ صعود الماء في الأنبوبة الرجاجية. وألم الأجزاء المقطوعة كما سجل ضغط في



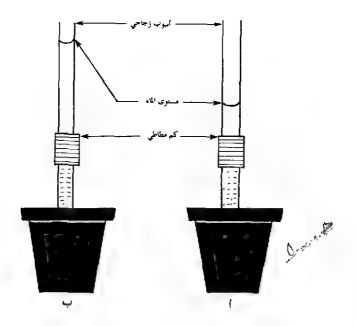
سيقان كثير من النباتات (شكل 3-6) يتراوح بين 0.000 ميجا باسكال (Sutcliffe, 1979; Hopkins, 1995). وهناك بعض الملاحظات التي تؤكد على وجود ظاهرة الضغط الجذري مثل ظاهرة الإدماع Guttation التي يمكن ملاحظتها في النجيليات حيث ينساب الماء من فتحات في أطراف الأوراق للنباتات المروية جيداً وتسمى هذه الفتحات بالثغور المائية Hydathodes (شكل 3-7). وثمة ظاهرة أخرى تدعى ظاهرة النزف Bleeding التي يمكن ملاحظتها في سيقان نبات العنب المقطوعة في بداية موسم الربيع.

وبالرغم من أهمية ظاهرة الضغط الجذري في رفع الماء إلى الورقة عبر الساق إلا أنه لايمكن تفسير كافة حركة الماء إلى الأعلى من خلال هذه الآلية وذلك للشواهد الآتية:

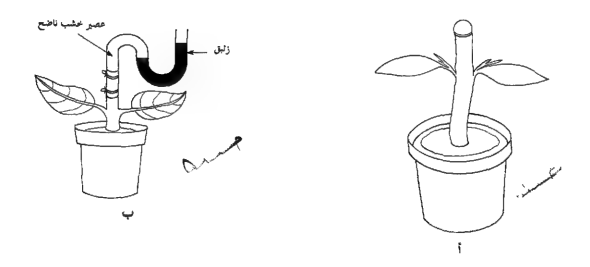
- اعدم ملاحظة هذه الظاهرة دائماً.
- ٢- مقدار الضغط الناشيء صغير يحول دون دفع الماء بقوة إلى الارتفاعات العالية
 لبعض الأشجار.
- ٣- لم يلاحظ أي نوع من الضغوط في خشب النباتات المخروطية والتي تعد من الأشجار العالية.
- 3- إن معدل انسياب العصارة في أنسجة الخشب يكون أبطأ من معدل النتح مما يدعو للتفكير بوجود آلية أخرى ينتقل من خلالها الماء إلى الورقة. وأن العصارة في أنسجة الخشب تكون تحت شد وليس ضغط وهذا الشد ناتج من النتح وليس من الضغط الجذري.

لذلك يمكن التصور بأن آلية الضغط الجذري تكون واضحة في حالة زيادة رطوبة التربة والجوحيث الظروف غير ملائمة لعملية النتح فيتكون ضغط في منطقة الجذر، إلا أنه في الظروف التي تكون عملية النتح فعالة فإن الماء يكون تحت شد من أعلى وليس ضغط من أسفل. ويعتقد بأن جهد الضغط في خلايا الجذر يكون سالباً عندما يتعرض النبات إلى نتح شديد. كما أن تراكم الأيونات يؤدي دوراً مختلفاً فيما إذا كان النتح سريعاً أو بطيئاً. في حالة النتح السريع فإن الأيونات والماء تصعد إلى أعلى بفعل الشد. وإذا كان النتح بطيئاً فإن الماء يتراكم في منطقة الجذر بفعل الخاصية الأزموزية نتيجة لتراكم الأيونات بالامتصاص النشط لذلك يتكون ضغط جذري موجب. وبعد ذلك يندفع الماء تحت تأثير التدفق الكتلي إلى أعلى ساحباً معه الأيونات أيضاً.

J W nune 11 = -1

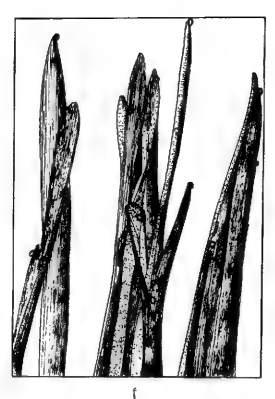


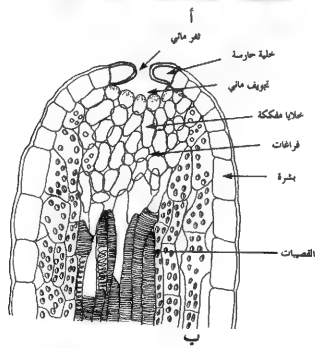
شكل (٤-٤) ظاهرة الضغط الجذري (أ) بداية التجربة - قطع المجموع الخضري وري الأصيص (ب) نتائج التجربة وصعود الماء في الأنبوب الزجاجي



شكل (٤-٥) (أ) نضح الماء من الأجزاء المقطوعة (ب) قياس الضغط الجذري من خلال ارتفاع الزئبق في الأنبوية الزجاجبة







(شکل (٤-٦)

- (أ) ظاهرة الإدماع
- (ب) الثغور المائية

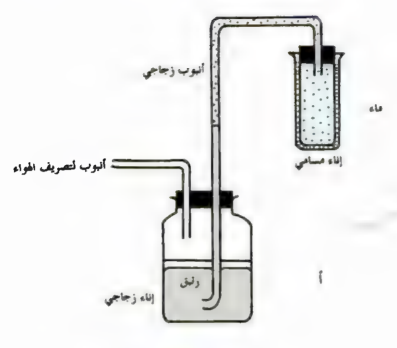
٦- نظرية الشد والتماسك Cohesion-Tension Theory: تؤكد هذه النظرية

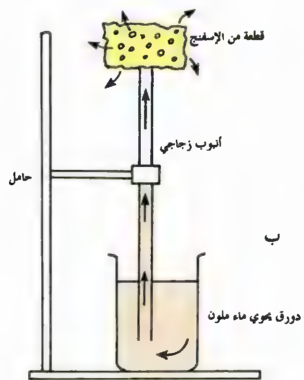
على أهمية خاصية التماسك لجزيئات الماء مع بعضها البعض وخاصية التلاصق بين جزيئات الماء والجدر الداخلية لعناصر الخشب. ويمكن إجراء تجربة لبيان أهمية هاتين الخاصيتين في عملية نقل الماء. ويمكن التصور بأن العناصر الخشبية ماهي إلا أنابيب شعرية، لذلك إذا أجريت تجارب على أنابيب شعرية زجاجية فهذا يعني الاقتراب إلى حد كبير مما قد يحدث في الأوعية الخشبية والقصيبات. يمكن تصميم جهاز كما هو موضع في الشكل (٤-٧أ). ومن الضروري أن يكون هناك إناء مسامي يتصل مع أنبوب زجاجي من الهواء وهذا يمكن إنجازه بإحاطة الإناء المسامي بدورق حاوي على ماء غالي ويُسمح من الهواء الموجود بالضروج من أنبوب التصريف. يوضع في الحوض زئبق حتى تسهل للهواء الموجود بالضروج من أنبوب التصريف. يوضع في الحوض زئبق حتى تسهل ملحظة حركته داخل الأنبوب الزجاجي. وبدلاً من الوعاء المسامي يمكن وضع قطعة من الإسفنج (شكل ٤-٧ب). ومع تبخر الماء من الإناء المسامي فإن عمود الماء يُسحب وبعده مروحة أو بزيادة درجة الحرارة للهواء المحيط خول الإناء المسامي. ومما هو مفهوم بأن مروحة أو بزيادة درجة الحرارة للهواء المحيط خول الإناء المسامي. ومما هو مفهوم بأن الشعرى.

كذلك يمكن إجراء هذه التجربة باستعمال غصن لنبات حي بدلاً من الإناء المسامي أو الإسفنج حيث يقوم الغصن بعملية النتح وهذا من شأنه أن يزيد من صعود الماء في الأنبوب الزجاجي المتصل بالنبات كما يبدو من الشكل ($3-\Lambda$). وتدعى هذه الفكرة بنظرية الشد والتماسك. وتساعد التغلظات في جدر الأوعية والقصيبات في دعمها وتقويتها خلال مرور الماء عبر الساق ونتيجة لعملية النتح وماينتج عنه من شد قوي. ويبدو أن هذه النظرية تصح عندما يتعرض النبات إلى نتح شديد.

وهناك بعض الأدلة على أن الماء يكون تحت شد في الخشب:

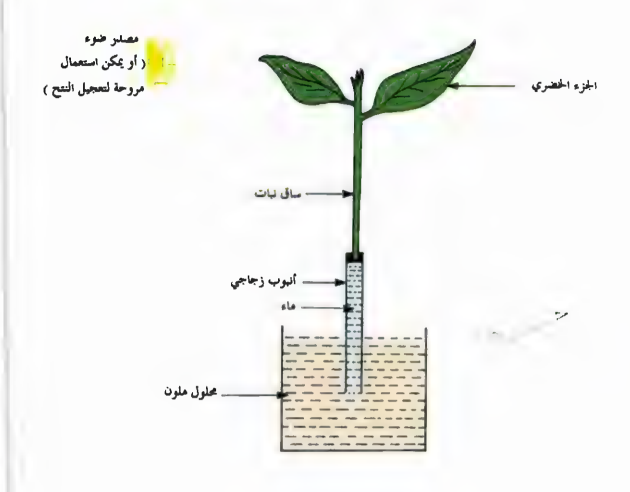
- أ يقل قطر الساق عندما يتعرض النبات إلى معدل عالي من النتح حيث تتقلص عناصر الخشب.
- ب وجد أن هناك ضغط سالب في عناصر الخشب لبعض أشجار الغابات يتراوح بين -3 إلى ٨ ميجا باسكال، كما أن الجهد المائي يصبح أكثر سالبية مع الارتفاع فوق سطح الأرض.





شکل (۲-٤)

- (أ) تجربة بسيطة لتوضيح نظرية الشد والتماسك باستعمال إناء مسامي
 - (ب) التجربة في «أ» نفسها باستعمال قطعة من الإسفنج



شكل (٤-٨)
نظرية الشد والتماسك باستعمال نبات حي حبث تؤثر عملية النتح في حركة الماء في الساق
والأنبوب الزجاجي الموصل بين النبات وحوض يحوى محلولاً ملوناً

وبالرغم من ذلك هناك بعض الانتقادات والجدل حول صحة هذه النظرية:

- (i) من المحتمل أن يكون الضغط الناجم عن عملية النتح غير كافٍ لتحريك
 الماء خلال الخشب ضمن المعدلات التي تم تسجيلها.
- (ب) لابد من استمرار الأعمدة المائية دون انقطاع بين سطح التبخر والماء الموجود في المساحات الحرة في الجذور، ومن الجدير بالملاحظة بأن ذلك صعب الحدوث،

ASN

(ج) لايمكن تعميم التجارب باستعمال أنابيب شعرية على الأوعية والقصيبات حيث أن تلاصق الماء مع الجدر الداخلية للأنابيب الشعرية الزجاجية أكثر منه مع الجدر الداخلية لعناصر الخشب (Sutcliffe, 1979).

2 Mis

C 57

إستنتاجات عابة

يمكن للضغط الجذري أن يحرك الماء إلى أعلى النبات لكن ليس بالكمية الكبيرة ولا إلى الارتفاعات اللازمة لمعظم النباتات. غير أن نظرية الشد والتماسك تفسر صعود الماء في النباتات ذات النتح الشديد وتعتمد هذه النظرية على تأثير النتح فضلاً عن خصائص الماء الفيزيائية بخصوص قوى التلاصق والتماسك التي تمتاز بها جزيئات الماء وبالتالي فإن القوة المحركة للماء تحت ظروف النتح الشديد إنما تكون بشكل ضغط سالب والتالي فإن القوة المحركة للماء تحت ظروف النتح الشديد إنما تكون الشكل ضغط سالب يصل إلى خلايا الجذر والتربة ويتضح ذلك في نباتات كثيرة وحتى في الأشجار العالية. وفي المقابل فإن هذه النظرية بالرغم من أهميتها لاتلغي نظرية الضغط الجذري كألية تفسر حركة الماء من المجموع الجذري إلى الأوراق. كذلك فإن الأوعية المتكسرة في الخشب لاتمنع حركة الماء إلى أعلى حيث أن نشاط بعض عناصر الخشب من شأنها أن توفر للأوراق ماتحتاجه من ماء حيث تضاف سنوياً عناصر جديدة من الخشب كما أن الماء قد يُنقل جانبياً لفترة من الزمن حتى يُستعاد نشاط عناصر الخشب. كما تقوم القشرة بتسهيل مرور الماء إلى أعلى.

Transpiration النتع

يحتاج النبات إلى كميات كبيرة من الماء خلال فترة النمو، غير أن معظم الماء الممتص يُفقد بشكل بخار ماء بعملية النتح Transpiration، لكن الماء المفقود ليس له أهمية أو دور في التفاعلات الحيوية. وتحدث عملية فقدان الماء نتيجة لفرق الجهد المائي بين الهواء وسطح النبات. ويوضح الشكل (٤-٩) التدرج المحتمل في الجهد المائي بين عناصر النظام (التربة – الجذر ، الساق – الورقة – الهواء الجوي). ويُلاحظ من الشكل أن الفرق في الجهد المائي بين الورقة والهواء الجوي كبير وبالتالي فإن الماء يُفقد في أغلب الأحوال من الورقة. لكن الجهد المائي للهواء الجوي يحدد أساساً من خلال الرطوبة النسبية ودرجة الحرارة، وعليه فإن معدل النتح يتأثر تبعاً لذلك.

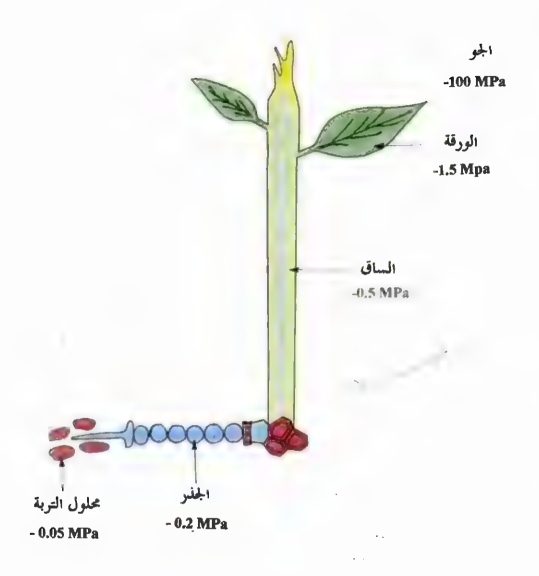
ويُفقد الماء عن طريق فتحات خاصة موجودة على أسطح الأوراق أو السيقان الغضة تسمى الثغور Stomata. بيد أن قسماً من الماء قد يُفقد عن طريق التبخر المباشر من البشرة أو عن طريق العديسات Lenticels. وبالتالي يمكن أن يقسم النتح إلى ثلاثة أنواع حسب الطريقة التى يُفقد فيها الماء

۱- النتح الثغرى Stomatal transpiration نسبته كبيرة.

- النتح الأدمى Cuticular transpiration نحو ١٠٪
- النتح العديسى Lenticular transpiration نسبته قليلة جداً.

مقدار وأهمية النتج Amount and Significance of Transpiration

توصف عملية النتح بأنها عملية لامفر من حدوثها حيث أن طبيعة تركيب النبات ووجود النسبة العالية من الماء في خلايا النبات تسهل فقد الماء. والماء يُفقد عن طريق الثغور المفتوحة خلال النهار في معظم النباتات أو عن طريق التبخر المباشر. هذا فضلاً عن أن هناك دائماً فرقاً في الجهد المائي بين نسيج الورقة والهواء يصل إلى عدة عشرات من وحدات الجهد المائي (ميجا باسكال). واستطاعت النباتات بصورة عامة أن تتغلب على هذا الفرق الكبير بالجهد المائي عن طريق تكوين طبقة سميكة من مادة الكيوتين الشمعية على السطح الخارجي لخلايا البشرة التي لاتسمح بفقدان كميات كبيرة من الماء. وأن الماء المفقود من النبات يكون في معظمه نتحاً تغرياً، وأن وجود الثغور ذو أهمية قصوى في حياة النبات ذلك أنه عن طريق هذه الفتحات تتم عملية التبادل الغازي خاصة ثاني أكسيد الكربون وO2 المهم في عملية البناء الضوئي. لذلك فإن وجود الثغور يعد من الناحية الموضوعية ذا فائدة وضرر في الوقت نفسه والنبات يدفع ضريبة فقدان الماء لكي تحصل عملية دخول وCO2 لإنجاز عملية البناء الضوئي. قد تصل نسبة فقدان الماء المفقود نحو ٥٪ من الماء الممتص وأن النبات يستعمل نحو ٥٪ فقط من الماء المتص. وبالطبع يتأثر مقدار ومعدل النتح بالظروف البيئية كما سيناقش لاحقاً.

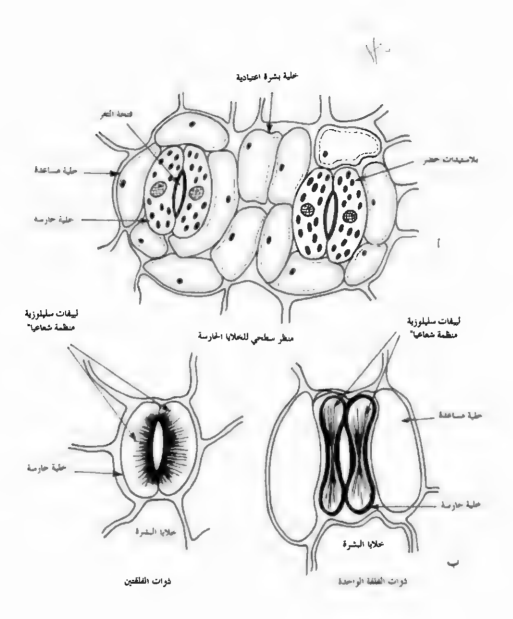


شكل (٤-٩) شكل تخطيطي يوضع التدرج المحتمل في قيمة الجهد المائي بين عناصر النظام (تربة - جذر - ساق - أوراق - جو) (الأرقام على الشكل افتراضية)

Structure of Stomata تركيب الثغور

تُحاط فتحـة الشغر Stomatal pore بنها تسمى الخلايا الصارسة Guard cells وتمتاز الخلايا الحارسة عن غيرها من خلايا البشرة بأنها تحوي بلاستيدات خضر وجدرها المحيطة بفتحة الشغر سميكة قليلة المرونة بينما الجدر البعيدة عن الفتحة رقيقة وذات مرونة عالية (شكل ٤-١٠أ). ولتنظيم اللييفات إوالمايسلات السليلوزية Cellulose micelles دور رئيسي في إعطاء تلك الخصيائص لجدر الخلايا الحارسة (شكل ٤-١٠). كما قد تحاط الخلايا الحارسة بخلايا تختلف عن خلايا البشرة الاعتيادية تسمى الخلايا المساعدة دور في حركة الشغور حيث تعد مخزنا للمواد المتحركة من الخلايا الحارسة وإليها. ويطلق أحـياناً اسم الجهاز الشغري للمواد المتحركة من الخلايا الحارسة وإليها. ويطلق أحـياناً اسم الجهاز الشغري (شكل ٤-١٠).

يتراوح عدد الشغور في معظم النباتات بين ١٠٠٠ - ١٠٠٠ في السنتمتر المربع الواحد وهذا يشكل ١٠٠٠ - ٢٠٣٪ من مساحة الورقة. وتعد هذه النسبة قليلة إذا ماقورنت مع كمية الماء المفقود من سطح الورقة ويعود السبب في ذلك إلى كفاءة الفتحات وتوزيعها المنتظم. وتتوزع الثغور على سطحي الورقة بطرق مختلفة ويعتمد ذلك على التكيفات البيئية للنباتات فيما إذا كانت نباتات جفافية أو مائية أو وسطية، بيد أن الغالبية العظمى في النباتات بها شغور على السطح الأسفل من الورقة بنسبة أكبر. ويوضح الجدول (٤-١) عدد الشغور على سطحي الورقة في بعض أنواع النباتات ونسبة مساحة الثغور من المساحة الكلية للورقة.



شكل (٤-١٠)

تركيب الثغور

أ - مكونات الجهاز الثغري من خلال منظر سطحي للخلايا الحارسة

ب - تنظيم اللييفات السليلوزية في الخلايا الحارسة

جدول (٤-١)
عدد الثغور في المليمتر المربع الواحد على سطحي الورقة العليا والسفلى ونسبة مساحة الثغور
من المساحة الكلية للورقة في عدد من التباتات

النسبة المثوية	عدد الثغور/ملم٢		الإسم العلمي	
لمساحة الثغور/مساحة الورقة	البشرة السفلى	البشرة العليا		
۱٫۰	٧٥	٦٥	Vicia faba	
			الفول	
٧, ٠	1.4	4.4	Zea mays	
			الذرة	
۱٫۱	140	14.	Helianthus annuus	
			تباع الشمس	
۲٫۰	140	140	Allium cepa	
		i	البصل	
۲٫۲	14.	١٢.	Pinus	
			الصتوبر	
۸ر۰	٣٤.	صقر	Quercus	
			اليلوط	
، عر،	٤٥	٥.	Avenia sativa	
			الشوفان	

Opening and Closing of Stomata فتح الثغور وغلقها

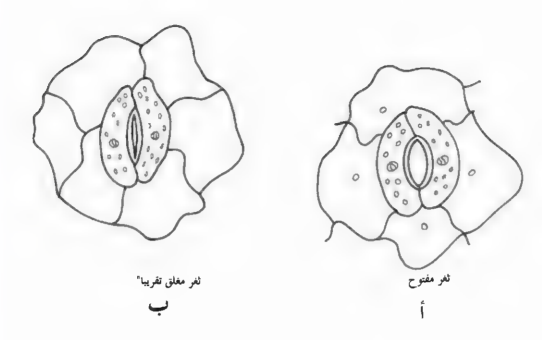
إن المتغيرات التي تحدث في الخلايا الحارسة تؤدي دوراً هاماً في فتح الثغور وغلقها مثل انتفاخها وانكماشها هذا فضلاً عن عدم انتظام سمك جدرها حيث تكون الجدر المحيطة بالفتحة أكثر سمكاً من بقية الجدر. وأن زيادة انتفاخ الخلية الحارسة يؤدي إلى تمدد الجدار في الجزء المرن بينما يتأثر الجدار السميك المقابل لفتحة الثغر إلى درجة بسيطة. ويؤدي تغير الجهد المائي في الخلايا الحارسة دوراً مهماً في عملية فتح الثغور وغلقها، وحصول الامتلاء التام للخلايا الحارسة يؤدي إلى فتح الثغور، بينما يؤدي انكماش الخلايا الحارسة إلى غلق الثغور. ويؤدى انخفاض الجهد المائي في الخلية الحارسة

إلى سحب الماء من الخلايا المجاورة وبالتالي امتلائها وبعد ذلك إلى فتح الثغور، بينما يؤدي ارتفاع الجهد المائي في الخلايا الحارسة مقارنة مع الخلايا المجاورة إلى خروج الماء من الخلايا الحارسة وبالتالى انكماشها وغلق الثغور (شكل ٤-١١).

ومن الأمور التي باتت معروفة أن الثغور تُفتح في الضوء وتُغلق في الظلام عدا بعض الاستثناءات مثل النباتات المتشجمة (العصارية) CAM Plants التي تفتح ثغورها في الليل وتُغلق في النهار. أن تأثر الجهد المائي ودوره في عملية فتح الثغور وغلقها يجعل من الضروري جداً دراسة العوامل المؤثرة في الجهد المائي Ψ وهي الجهد الأزموزي Ψ وجهد الضغط Ψ وقد حظي الجهد الأزموزي الاهتمام الكبير في تأثيره على التوازن المائي داخل الخلية الحارسة حيث انصبت معظم النظريات التي تفسر فتح الثغور وغلقها على أهمية الجهد الأزموزي في تلك العملية. أما جهد الضغط فيبدو أن تأثيره طفيفاً إلا في حالات نادرة عندما يؤثر عامل ما على مرونة الجدار مثل درجة الحرارة والجفاف والملوحة. وتؤكد الدراسات أن هبوط الجهد الأزموزي للخلايا الحارسة ومايعقبه من اندفاع الماء إليها يسبب زيادة حجمها زيادة كبيرة تصل إلى ١٠٠٪ وذلك بسبب مرونة جدر تلك الخلايا. ولم تقدم تلك الدراسات مايثبت أن خصائص الجدر الضوء الخلوية للخلايا الحارسة تتغير خلال عملية فتح الثغور وغلقها تحت تأثير الضوء والظلام.

النظريات والفرضيات التي تفسر فتح الثغور وغلقها Theories and Hypotheses Explaining Opening and Closing of Stomata

وضعت عدة فرضيات لتفسير فتح الثغور وغلقها ويعود تاريخ الفرضيات المبكرة إلى منتصف القرن التاسع عشر الميلادي حيث فُسِّرت تلك العملية على أن نواتج عملية البناء الضوئي التي تتراكم في الخلايا الحارسة من شأنها أن تخفض من الجهد الأزموزي وبالتالي سحب الماء من الخلايا المجاورة. وبالرغم من أن هذه الأفكار بسيطة وتضم في طياتها عدة ثغرات حيث أن بعض الثغور تفتح ليلاً كما أن الخلايا الحارسة في بعض النباتات لاتحوي على بلاستيدات خضر مثل نبات خف الست Paphiopedilum، فقد وضعت بعض الفرضيات والنظريات والآراء حول هذه العملية والتي يمكن إدراجها كما يلي:



(شكل (٤-١١) أ - ثغر مفتوح ب- ثغر مغلق تقريباً

The Starch-Sugar Hypothesis السكر - أ - فرضية النشا - السكر

تتلخص هذه الفرضية على أن تحول النشأ إلى سكر وبالعكس في الخلايا الحارسة يعد أساساً لعملية فتح الثغور وغلقها. فتراكم السكر يخفض الجهد الأزموزي وبالتالي يؤدي إلى سحب الماء من الخلايا المجاورة وانتفاخ الخلايا الحارسة وفتح الثغور، بينما لايؤثر النشا في خفض الجهد الأزموزي وهذا من شأنه أن يسهل حركة الماء من الخلايا الحارسة إلى الخلايا المجاورة وبالتالي انكماش الخلايا الحارسة وغلق الثغور. إن تحول النشا إلى سكر أو بالعكس مرتبط بظروف الضوء والظلام أولاً وبسيطرة تركيز أيون الهيدروجين PH ثانياً. والمعادلة الأتية توضح هذه الفرضية:

في البهار
$$pH_7$$
 جلوكوز $+$ فوسفات لاعضوية pH_5 pH_5 (عدد كبير من الجزيئات)

برجود إنزيم Phosphorylase

تُفتح الثغور في الضوء حيث تقوم عملية البناء الضوئي بإنقاص محتوى ثاني أكسيد الكربون ورفع قيمة الرقم الهيدروجيني pH داخل الخلايا الحارسة وإن ذلك يكون مشجعاً لتحويل النشا إلى سكر. وتراكم السكر يؤدي إلى خفض الجهد الأزموزي والمائي وسحب الماء من الخلايا المجاورة للخلايا الحارسة وانتفاخها وبالتالي إلى فتح الثغور. أما في الظلام فيحدث العكس حيث تزداد كمية CO_2 وتنقص قيمة الرقم الهيدروجيني pH ويكون عمل الإنزيم في هذه الحالة لصالح تحويل السكر إلى نشا (غير الفعال أزموزياً) وبالتالي إلى رفع قيمة الجهد الأزموزي والمائي وإلى خروج الماء من الخلية الحارسة وانكماشها وغلق الثغور. وهناك بعض الأدلة المؤيدة للفرضية:

- ١- قيمة الرقم الهيدروجيني للخيلايا الحارسة تنقص عندما تكون الثغور مغلقة وتزداد عندما تكون الثغور مفتوحة.
- ٧- مستوى النشافي الخلايا الحارسة يكون عموماً قليلاً بفتح الثغور ويزداد بغلق الثغور. وهذا استثناء من القاعدة حيث يتراكم النشا خلال النهار في خلايا النسيج المتوسط نتيجة لنشاط عملية البناء الضوئي بينما يتحلل النشا إلى سكر في الليل نتيجة لاحتياج تلك الخلايا إلى مصدر للطاقة.

وبالرغم من الأدلة المؤيدة لهذه الفرضية فقد وجهت عدة انتقادات تجعل صحة هذه للوضية موضع الشك ومن تلك الانتقادات:

- آحد لايكون الرقم الهيدروجيني حاسماً في عمل الإنزيم Phosphorylase في تحليل وبناء النشا. وحتى عند الرقم الهيدروجيني العالي (٨) وهو المستوى المعروف لحشوة (الستروما) البلاستيدات الخضر المضاءة فإن التفاعل يبقى لصالح تكوين النشا.
- ٢- الفوسفات نشطة أزموزياً وكذلك السكر المفسفر أي أن المعادلة لاتفسر انخفاض
 ١/٤ الجهد الأزموزي بتكوين جلوكوز -١-فوسفات.
- CO_2 إن تغير تركيز CO_2 هو الذي يسبب تغير الرقم الهيدروجيني. وحسب هذه الفرضية فإن تغير تركيز هذا الغاز من V_1 . V_2 غير كاف لتفسير التغير

- في الرقم الهيدروجيني من (٥) إلى (٧) وبالعكس. هذا فضلاً عن أن التغير الملاحظ في الرقم الهيدروجيني يحدث في الفجوة وليس في السايتوبلازم أو البلاستندات الخضر.
- الخلايا النشافي الخلايا الخارسية على النباتات التي تفتقر إلى النشافي الخلايا الحارسة مثل نبات البصل. كما أن هناك سكريات متعددة Polysaccharides أخرى قد تقوم مقام النشا.
- البعد التغير في مستويات النشاخلال عملية فتح الثغور وغلقها لايمكن أن تفسر حركة التغور السريعة. كما أن الزيادة في السكر والمصاحبة لنقص النشا وبالعكس لم تلاحظ كثيراً لتفسير التغير في الجهد الأزموزي والمائي وبالتالي فتح الثغور وغلقها.
- ◄ ٦ خلال منتصف النهار تغلق الثغور جزئياً دون أن تكون هناك زيادة في كمية النشا في الخلايا الحارسة وإنما بسبب تعرض النبات إلى مايشبه الإجهاد المائي Water stress.

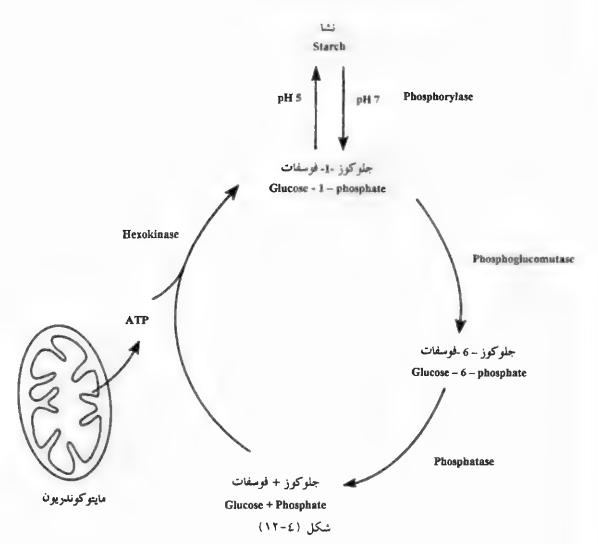
ومن خلال الانتقاد رقم ٢ فقد وضع أحد الباحثين (Stewart, 1964) مخططاً لتوضيح كيفية انخفاض الجهد الأزموزي بالاعتماد على نظرية النشا - السكر حيث أن ناتج تفاعل الفوسفات والنشا يكون جلوكوز وفوسفات وبالتالي فإن مادة نشطة أزموزياً تعطي مادتين نشطتين أزموزياً (شكل ٤-١٢).

Ion Accumulation Theory ب - نظرية التراكم الآيوني

تفسر هذه النظرية دور الأيونات الموجبة والسالبة في فتح وغلق الثغور.

K⁺ أ – البوتاسيوم *K

إستطاع بعض العلماء والباحثين إثبات دور البوتاسيوم في فتح الثغور وغلقها لتراكمه في الخلايا الحارسة أو ضخه منها. في بداية القرن العشرين الميلادي أثبت وجود هذا العنصر في الخلايا الحارسة ولم يكن بمقدور الباحثين معرفة دوره إلا عندما وجد أن البوتاسيوم يتراكم في الخلايا الحارسة عندما تكون الثغور مفتوحة. وقد تأكدت هذه المعلومات في عام ١٩٦٨ من قبل بعض العلماء الأمريكيين والإنجليز حيث وجدوا أن تراكم أبونات البوتاسيوم مع الأبونات السالبة يمكن أن تؤدي إلى خفض الجهد الأزموزي مما يؤدي إلى فتح الثغور. وقد أفترض بأن عملية امتصاص البوتاسيوم تكون بالية خاصة تتحفز بالضوء.



تعديلات ستيوارت Stewart على فرضية النشا - السكر

ويشمل تراكم البوتاسيوم أثناء فتح التغور لكافة الخلايا الحارسة في الأوراق والسيقان والكأس ... وغيرها. كما وجد أن البوتاسيوم يتراكم في الخلايا الحارسة التي تُفتح فيها التغور ليلاً مثل النباتات المتشحمة (العصارية) CAM plants. وهذا يوحي بأن مستويات CO₂ المنخفضة إضافة إلى الضوء يمكنها أن تحفز تراكم البوتاسيوم في الخلايا الحارسة. وقد أكدت الدراسات الحديثة بأن تركيز البوتاسيوم يكون أعلى ما يمكن عندما تكون الثغور مفتوحة (نحو Mm 500) ويكون تركيزه أقل ما يمكن عندما تكون الثغور مغلقة (نحو Mm). وهذه الأرقام ليست ثابتة وقد تتغير حسب ظروف النبات. وقد يدخل البوتاسيوم ضد التركيز مما يستدعي صرف طاقة لعملية ضخ الأيونات. وتعد الخلايا المساعدة مخازن أيونية حيث يتحرك البوتاسيوم إلى الخلايا المساعدة أثناء فتح الثغور ومن الخلايا الحارسة إلى الخلايا المساعدة أثناء فتح الثغور ومن الخلايا الحارسة إلى الخلايا المساعدة أثناء فتح الثغور ومن الخلايا الحارسة إلى الخلايا المساعدة أثناء فتح الثغور ومن الخلايا الحارسة إلى الخلايا المساعدة أثناء فتح الثغور ومن الخلايا الحارسة إلى الخلايا المساعدة أثناء فتح الثغور ومن الخلايا الحارسة إلى الخلايا المساعدة أثناء فتح الثغور ومن الخلايا الحارسة إلى الخلايا المساعدة أثناء فتح الثغور ومن الخلايا الحارسة إلى الخلايا المساعدة أثناء فلي الثلايا المساعدة أثناء فلي الخلايا المساعدة أثناء فلي المساعدة أثناء فلي الخلايا المساعدة أثناء فلي الخلايا المساعدة أثناء فلي المساعدة ألي المساعدة المساعدة المساعدة ألي المساعدة ألي المساعدة ألي المساعدة ألي المساعدة المساعدة المساعدة المساعدة المساعدة المساعدة المساعدة المس

🕟 ب - الأيونات الموجبة الأخرى

يمكن أن تؤدي أيونات موجبة أخرى دوراً مهماً في عملية فتح الشغور وغلقها. ومن أهم تلك الأيونات الصوديوم. وبالرغم من أن دوره أقل من البوتاسيوم إلا أن دراسة فسيولوجية النباتات الملحية Halophytes تبين أن الصوديوم يمكن أن يحل محل البوتاسيوم في كثير من الفعاليات الفسيولوجية وأهمها التوازن المائي في النبات. وهناك ملاحظات سجلت في النباتات الملحية حيث يتراكم الصوديوم في الخلايا الحارسة أثناء فتح الشغور. كذلك لوحظ أن الكالسيوم *Ca² يقلل أو يعيق لدرجة كبيرة دور البوتاسيوم في تحفيز فتح الشغور. وقد سجلت بعض النتائج في نبات الفول بخصوص قدرة الكالسيوم في تحديد انتقاء الصوديوم والبوتاسيوم في تحفيز فتح الشغور.

ج - الأيونات السالبة

من البديهي التصور أن وجود تركيزات عالية من البوتاسيوم والصوديوم في الخلايا الحارسة لابد وأن تُعادل بأيونات سالبة مساوية لها وبالتالي فإن دخول الكلوريد CI أو خروج البروتونات + أو تكوين أيونات سالبة عضوية يمكنها أن تعادل أيونات البوتاسيوم. وعليه فإن الزيادة من * K والتي لاتوازن بالكلوريد يمكنها أن تتوازن بخروج البروتونات أو امتصاص OH أو تكوين المالات Malate بواسطة الخلايا الحارسة. إن مصدر البروتونات + هو خلال تكوين أحماض عضوية من الكربوهيدرات داخل الخلايا الحارسة مثل تكوين حامض الماليك Malic acid وقد تأكد ذلك في در اسات عديدة التي ربطت بين عملية فتح الثغور وتكوين المالات. كما قد يكون تكوين حمض الستريك التي ربطت بين عملية فتح الثغور وتكوين المالات. كما قد يكون تكوين المالات أو امتصاص الكلوريد قد يكمل أحدهما الآخر في معادلة البوتاسيوم بمعنى أن البروتونات الناتجة من بناء المالات ستعادل أية زيادة في البوتاسيوم لاتعادل بواسطة الكلوريد. ويوضح الشكل (١٣-١٤) توضيحاً لنظرية التراكم الأيوني.

Malate - Switch hypothesis فرضية تحول المالات

تحاول هذه الفرضية تفسير جوانب من النقل الأيوني من الخلايا الحارسة وإليها والتي أقترحت من قبل Bowling (١٩٧٦). استندت هذه الفرضية على التغير في تأين المالات مع الرقم الهيدروجيني pH، وتفترض أن المالات أحادية التكافؤ H-malate تمتلك القدرة على الحركة خارج الخلايا بينما المالات الثنائية التكافؤ pH بين فجوات على الحركة. وقد لاحظ الباحثون أن هناك تدرج في الرقم الهيدروجيني pH بين فجوات

الخلايا الحارسة إلى الخلايا المساعدة أو خلايا البشرة. وتكون قيم PH في الخلايا الحارسة أعلى مايمكن (٨ر٥) وفي خلايا البشرة أقل مايمكن (٨ر٥) عندما تكون التغور مفتوحة والعكس يحدث عندما تكون البشرة أقل مايمكن (٨ر٥). عند PH (٨ر٥) تكون المالات متساوية التأين بين أحادية التكافؤ وثنائية التكافؤ. بينما عند PH (٨ر٥) يكون حوالي ٨٠/ من المالات ثنائية التكافؤ والباقي أحادية التكافؤ. وإذا كانت عملية فتح الثغور وغلقها تتبع التغير في قيمة الـ PH، فإن PH المنخفض في الخلايا الحارسة يؤدي إلى أن تكون المالات أحادية التكافؤ بنسبة كبيرة وهي بالتالي حرة الحركة من الخلايا الحارسة وهذا يسهل غلق الثغور، ومن جانب أخر فإن PH الخلايا المساعدة أو خلايا البشرة يكون عالياً وهذا يؤدي إلى أن يكون معظم المالات ثنائية التكافؤ والأخيرة مقيدة لاتمتلك حرية الحركة وبعكس المالات في الخلايا المساعدة أو خلايا البشرة التي تكون حرة الحركة حرية الحركة وبعكس المالات في الخلايا المساعدة أو خلايا البشرة التي تكون حرة الحركة لأنها أحادية التكافؤ حيث أن الـ PH منخفض. وقد بدأت هذه الفرضية من خلال بعض الملاحظات التي أكدت على أن مستويات المالات في الخلايا المساعدة تهبط بغلق الثغور وتزداد بفتح الثغور. غير أن هذه الفرضية قد أنتقدت بشدة من خلال الملاحظات الآتية:

أولاً: إن أيض المالات متركزاً في الخلايا الحارسة ولاتوجد أدلة واضحة على حركة كبيرة بين الخلايا الحارسة والخلايا المساعدة. وخلال عملية فتح الثغور فإن المصدر الكربوني لبناء المالات يتأتى من النشا بينما عند غلق الثغور فإن كربون المالات يتحول إلى نشا.

ثانياً: إن الفرضية تؤكد على أن مستويات المالات ثنائية التكافؤ تكون مساوية أو أكثر من تلك الأحادية وبالتالي فإن القسم الأعظم من المالات تكون غير حرة الحركة من خلية إلى أخرى.

الثناء لم تسجل حركة المالات إلى داخل الخلية الحارسة عند فتح الثغور، بينما لوحظت حركة المالات إلى خارج الخلية الحارسة عندما تكون الثغور مغلقة.

رابعاً: يمكن للثغور أن تكون فعالة بدون مشاركة المالات والتي تمثل المادة المقابلة للبوتاسيوم، فمثلاً في البصل يكون الكلوريد الأيون الموازن للبوتاسيوم بصورة كاملة.

البوتاسيوم، فمثلاً في البصل يكون الكلوريد الأيون الموازن للبوتاسيوم بصورة كاملة.

البوتاسيوم، فمثلاً في البصل يكون الكلوريد الأيون الموازن للبوتاسيوم بصورة كاملة.

البوتاسيوم، فمثلاً في البصل يكون الكلوريد الأيون المورة كاملة.

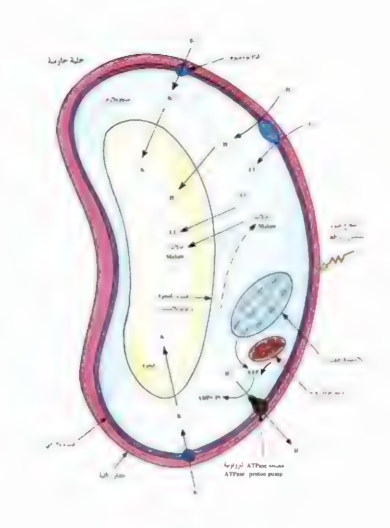
البوتاسيوم، فمثلاً في البصل يكون الكلوريد الأيون المورة كاملة.

البوتاسيوم، فمثلاً في البصل يكون الكلوريد الأيون المورة كاملة.

البوتاسيوم، فمثلاً في البصل يكون الكلوريد الأيون المورة كاملة.

البوتاسيوم، فمثلاً في البصل يكون الكلوريد الأيون المورة كاملة.

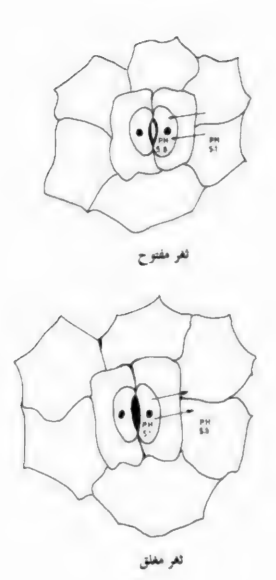
solver o



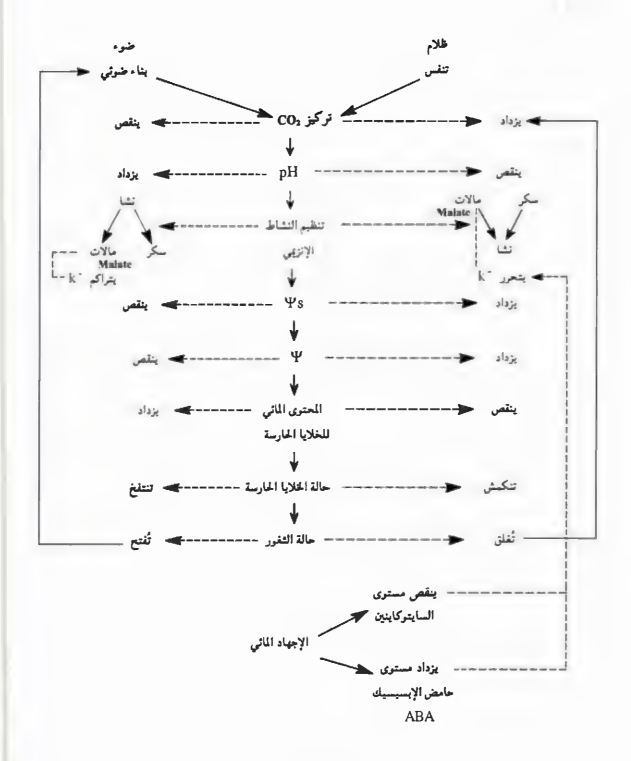
شكل (١٣-٤) ملخص نظرية التراكم الأيوني (Taiz and Zeiger, 1998)

خامساً: تهمل هذه الفرضية الرقم الهيدروجيني pH للسايتوبلازم وتؤكد على الرقم الهيدروجيني للعصير الخلوي. وفي الحقيقة بأن دخول المالات إلى السايتوبلازم يؤدي إلى أن تكون ثنائية التكافؤ حيث أن الـpH يساوي V، وبالتالي فإن المالات تتحول إلى ثنائية التكافؤ غير القادرة على الحركة بشكل تام. وعليه فإن تغير تأين المالات ليس من الأمور المهمة في السيطرة على نفاذها من الخلايا الحارسة وإليها فحسب ولكن في السيطرة على دركة المالات بين السايتوبلازم والفجوة. ويوضح الشكل (٤-١٥) ملخصاً

كاملاً لنظريتي النشا - السكر والتراكم الأيوني لتفسير ألية فتح وغلق الثغور.



شكل (٤-٤) شكلان تخطيطيان يوضحان فتح الثغور وغلقها حسب فرضية تحول المالات (الأسهم تدل على اتجاه حركة المالات)



شكل (٤-١٥) ملخص كامل لعملية فتح الثغور وغلقها

Factors Affecting Stomatal Movement المؤثرة في حركة الثغور الثغور وهي:

۱ الضوء Light +

مما هو معروف بأن الضوء يعمل على فتح الثغور كما يؤثر في مدى انفتاحها في معظم النباتات. فشدة الإضاءة ونوعية الطيف الضوئي تؤثران في مدى اتساع الفتحة الثغرية وبالتالي في معدل عملية النتح. وقد أوضحت الدراسات أن زيادة شدة الإضاءة تسبب في هبوط المقاومة الثغرية (زيادة التوصيل الثغري) وزيادة معدل النتح المصاحبة لذلك ويمكن وضع بعض ملامح تأثير الضوء في فتح المثغور:

- (i) لاتحتاج الخلايا الحارسة إلى النسيج المتوسط حتى تستجيب كمياً للضوء. فقد تتسع فتحات الثغور مع زيادة التدفق الضوئي.
- (ب) يؤثر نوع الطيف في اتساع الفتحة الثغرية. فقد وجد أن هناك مكونان رئيسيان لتأثير الطيف الضوئي، أحدهما يتناسب مع طيف امتصاص الكلوروفيل والذي يتكون بواسطة البلاستيدات الخضر للخلايا الحارسة، بينما المُكون الآخر لذلك التأثير هو تنشيط الاتساع الشغري بواسطة الضوء الأزرق. وقد أوضحت الدراسات أن استعمال الضوء الأزرق بعد فترة من استعمال الضوء الأحمر من شأنه أن يؤدي إلى زيادة إضافية في اتساع فتحة الثغور. ويبدو أن هناك مستقبل للضوء الأزرق Blue light photoreceptor للضوء الأزرق وستكون هناك مناقشة لهذا الموضوع في الفصل الخامس عشر.
- (ج) الطيف الأزرق يسبب زيادة في الضع المبروتوني من داخل البلاستيدات الخضر إلى الخارج بالمقارنة مع تأثير الطيف الأحمر.
- (د) دلت الدراسات أن الأطياف الأخضر أو الأحمر البعيد أو فوق البنفسجي لاتؤثر لأي مدى في حث فتح الثغور.
- (هـ) النباتات العصارية (المتشحمة) تشذ عن بقية النباتات في استجابتها للضوء حيث تُفتح ثغورها ليلاً وتأخذ كفايتها من ثاني أكسيد الكربون بينما تغلق ثغورها نهاراً للحفاظ على المحتوى المائي والاستفادة من الكربون المثبت خلال الليل. وستكون هناك مناقشة مستفيضة حول الموضع في الفصل التاسع.

ا - درجة الحرارة Temperature

تزداد فتحات التغور اتساعاً بزيادة درجة الحرارة من الصفر المئوي وحتى 7° م. وأن التغور عند درجة الصفر تبقى مغلقة في كثير من النباتات حتى عند توفر الضوء، أما درجة الحرارة الأعلى من 7° م تسبب في غلق الشغور ويعزى ذلك إلى زيادة تركيز غاز CO_2 بسبب زيادة في معدل التنفس، وهناك بعض الحالات الشاذة حيث تبقى الثغور مفتوحة في نباتات القطن والبصل حتى درجة 3° م.

- المحتوى المائي Water Content

يؤثر المحتوى المائى للنبات تأثيراً كبيراً في حركة الثغور، والجهد المائى للنبات هو العامل المهم في السيطرة على تلك العملية. فعندما يتعرض النبات إلى حالة من الإجهاد المائي بسبب زيادة عملية النتح مقارنة مع الامتصاص أو عندما ينمو النبات تحت ظروف الجفاف والملوحة فإن الثغور تُغلق جزئياً أو كلياً. وفي الحقيقة بأن غلق الشغور تحت هذه الظروف يعد حالة تكيفية للمحافظة على المحتوى المائي للنبات ويمكن أن يعزى ذلك إلى:

- أ) قد يزيد الإجهاد المائي من محتوى النشا في الخلايا الحارسة بينما يقل في الخلايا
 المجاورة ويحدث العكس عند توفر الماء.
- (ب) الإجهاد المائي يزيد من محتوى حامض الإبسيسيك Abscisic Acid ويقلل من محتوي السايتوكاينينات Cytokinins. وهذا من شأنه أن يؤدي إلى زيادة ضخ البوتاسيوم خارج الخلية الحارسة ويمنع دخوله إليها مما يسبب في زيادة الجهد المائي للخلية الحارسة مقارنة مع الخلايا المجاورة ومن ثم تعجيل حركة الماء إلى خارج الخلية الحارسة وانكماشها وغلق الثغور (شكل ٤-١٥).

🐣 ٤- تركيز غاز ثاني أكسيد الكربون في الورقة

Concentration of Carbon Dioxide in the Leaf

تُفتح التُغور عادة في الضوء وتُغلق في الظلام ويرتبط ذلك بزيادة أو نقصان غاز ثاني أكسيد الكربون حيث يستهلك هذا الغاز خلال النهار بعملية البناء الضوئي بينما يتراكم في الليل كونه يُطرح بعملية التنفس. إن نقص تركيز غاز حرك في نسيج الورقة يؤدي دائماً إلى فتح التُغور حتى لو كان ذلك في الليل والعكس فإن زيادة تركيز غاز CO2 أعلى مما في الهواء الجوي يؤدي إلى غلق التُغور حتى في النهار وبوجود الضوء: وسبق وأن دُرست فرضية النشا - السكر والتي وضحت بشكل جلي أهمية الرقم

الهيدر وجيني pH في تحول النشا إلى سكر وبالعكس.

0- التغير في النفاذية Changes in Permeability

إن التغير في حموضة السايتوبلازم يؤدي إلى تغير في درجة النفاذية وأن ذلك يؤدي إلى تغير في تراكم أو ضخ المواد الذائبة من الخلية وإليها.

إضافة إلى هذه العوامل فهناك عوامل بيئية تؤثر في عملية النتح ومن تلك العوامل الرطوبة النسبية والرياح وتوفر ماء التربة. غير أن هناك بعض العوامل الداخلية والتى تخص النبات وهذه العوامل هى:

- (i) نسبة المجموع الجذري/المجموع الخضري Root-Shoot ratio. لقد وجد أن عملية النتح تزداد مع زيادة نسبة المجموع الجذري المجموع الخضري. وفي الحقيقة بأنه إذا كانت الظروف مؤاتية للنتح، فإن كفاءة سطح الامتصاص وسطح التبخر تحددان معدل النتح.
- (ب) مساحة الورقة Leaf area: إن زيادة المساحة الكلية للأوراق تؤدي إلى فقد كبير للماء بعملية النتح. غير أن معدل عملية النتح (كمية الماء المفقود بوحدة المساحة) يكون في النباتات ذات المساحة الورقية الصغيرة أكبر منه في النباتات ذات المساحة الورقية الأكبر إذا كانت كفاءة المجموع الجذري في المجموعتين من النباتات متساوية.
- (ج) تركيب الورقة Leaf structure: يؤثر تركيب الورقة في معدل النتح، فَتُظهر النباتات بعض التحورات للتأقلم للتغيرات في البيئة. فعلى سبيل المثال، فإن أوراق النباتات الجفافية تتميز بوجود أدمة (كيوتكل Cuticle) وجدر سميكة وبارنشيما جيدة التكوين وثغور غائرة ... إلخ، وهذا من شأنه أن يؤثر في فقد الماء.

Significance of Transpiration المنتع النتح

ويُقصد بأهمية النتح سلبيات النتح وإيجابياته.

ً - سلبيات النتج

يؤدي النتح إلى تعرض النباتات إلى إجهاد مائي خاصة تلك النامية في المناطق الجافة والتي تتعرض إلى درجة حرارة عالية حيث يزداد معدل النتح على معدل الامتصاص. وهذا من شأنه أن يؤدي إلى حدوث تغيرات سلبية في نمو النبات ذلك أن كميات كبيرة من الماء الممتص تهدر بواسطة هذه العملية. وكما ذُكر سابقاً فإن ٥٪ من

الماء الممتص فقط يستخدم من قبل النبات.

نه ب - إيجابيات النتح

وتتلخص بما يلى:

- (١) تبريد الورقة: تفقد الورقة بعض حرارتها بسبب النتح. بذلك يساهم في خفض درجة حرارة الهواء المحيط في الأيام الحارة بمقدار ٢ ٣ م.
- (٢) إمتصاص العناصر الغذائية وانتقالها: كان هناك اعتقاد بأن امتصاص العناصر الغذائية يكون مصاحباً لحركة ماء النتح. غير أن الدراسات قد أثبتت بأن تلك العناصر تمتص امتصاصاً نشطاً إلى داخل الجذر ومن ثم تُنقل فيزيائياً حينما تصل إلى الخشب في منطقة الجذر. ويمكن أن تسحب العناصر بطريق الانسياب الكتلي للماء عندما تكون عملية النتج سريعة.
- (٣) التأثير في النمو: هناك بعض الأدلة على أن النتح يؤثر في نمو النبات. وقد قدمت بعض الملاحظات بهذا الخصوص:
 - (أ) لوحظ توقف نمو براعم بعض النباتات بزيادة الرطوبة وانخفاض معدل النتح.
- (ب) لوحظ أن زيادة معدل النتح على معدل الامتصاص يعرض النبات إلى حالة من الإجهاد المائي وبالتالي فإن هذه الظروف تؤدي إلى تثبيط تكوين البروتينات وإلى التعجيل بهدمها. وتساهم هذه الأحماض في خفض الجهد المائي للنبات وبالتالي رفع كفاءة النبات في امتصاص الماء والامتلاء المثالي Coptimum turgor للتفاعلات.

الفصل الخامس

النقل اللحائي Phloem Translocation

لقد نوقش انتقال الماء في الفصل الرابع، حيث أن معظم الماء والأيونات اللاعضوية تنتقل بواسطة عناصر الخشب بما يحويه من أوعية خشبية وقصيبات من الجذر حتى الورقة. وثمة نظام اخر يضطلع بمهمة نقل الذائبات العضوية المصنعة بالورقة. ويشتمل هذا النظام على عناصر اللحاء التي تضم الأنابيب الغربالية (المنخلية) والخلايا المرافقة. والنقل اللحائي في حقيقته ماهو إلا حركة نواتج عملية البناء الضوئي من الأوراق مكتملة النمو إلى مناطق النمو والخزن. هذا فضلاً عن أن اللحاء يقوم بإعادة توزيع الماء ومركبات مختلفة خلال جسم النبات.

أدلة دور اللحاء في نقل الذائبات

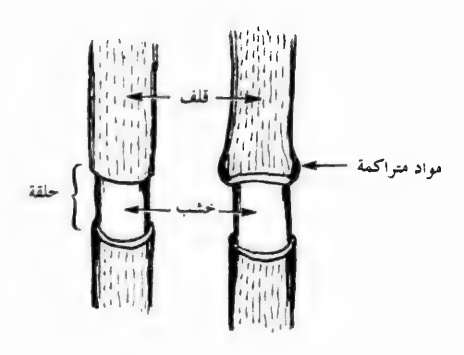
هناك عدد من الأدلة التي تؤكد على أن اللحاء يؤدي دوراً رئيسياً في نقل الذائبات والتي يمكن إيجازها بما يلى:

ا- النضح من الشقوق في القلف Exudation from incision in bark

يُلاحظ نضح سائل يحوي سكريات بتركيزات عالية عند عمل شق في قلف شجرة نفضية Deciduous. وعند إجراء الفحص الدقيق يتضح أن هذا النضح من عناصر الأنابيب الغربالية.

Ringing or girdling experiments جارب التحليق

تتلخص هذه التجارب بإزالة جزء من قلف الأشجار ونسيج اللحاء بشكل حلقة كاملة، وهذا من شأنه أن يسبب إيقاف الحركة السفلية للذائبات العضوية. ويوضح الشكل (٥-١) جزء من الساق بعد عملية التحليق مباشرة وبعد فترة من الزمن حيث يُلاحظ انتفاخ النسيج أعلى الحلقة نتيجة لتراكم الذائبات.



شكل (١-٥) شكل يمثل تأثير التحليق بإزالة قلف ولحاء الشجرة حبث يمكن ملاحظة الجزء العلوي من الحلقة المنتفخ نتيبجة لتجمع المواد العضوية مقارنة مع الجزء السفلي من الحلقة

٣- خليل العصير من خرطوم حشرة المن التى قتص عصارة النبات

Analysis of sap from aphid stylet

هناك حشرة تدعى حشرة المن Longistigma caryae تمتص العصارة النباتية وذلك بغرز جزء من الخرطوم في الأنبوب الغربالي. وتجري التجربة أثناء قيام الحشرة بعملية الامتصاص وفي تلك اللحظة تخدر بواسطة تيار من ثاني أكسيد الكربون. وبعد ذلك يُقطع جسم الحشرة تاركين الخرطوم كأنبوب يربط محتويات الأنبوب الغربالي مع الخارج. وبما أن هناك ضغط هيدر وستاتيكي Hydrostatic pressure في الأنبوب الغربالي ينزف من خلال خرطوم قد يصل إلى ٢ ميجا باسكال فإن عصير الأنبوب الغربالي ينزف من خلال خرطوم

الصشرة. ويمكن جمع قطرات من هذا العصبير وتحليلها والتأكد من أن نقل الذائبات العضوية يحدث خلال الأنابيب الغربالية (شكل ٥-٢).

2- إستخدام النظائر المشعة Use of radioactive isotops

أجريت تجارب معقدة باستعمال النظائر المشعة باستخدام الكربون المشع (14C) أو الهيدرروجين الثقيل (Tntium (3H). وتمت دراسة حركة المركبات المتكونة بعملية البناء الضوئي. وثمة تجارب أخرى باستعمال سكريات مشعة مباشرة للورقة وبعد ذلك يُشخص مسار نقل السكريات وتحديد موقع النسيج الذي به النظير المشع باستخدام تقنية التصوير الشعاعى الذاتي Autoradiography.

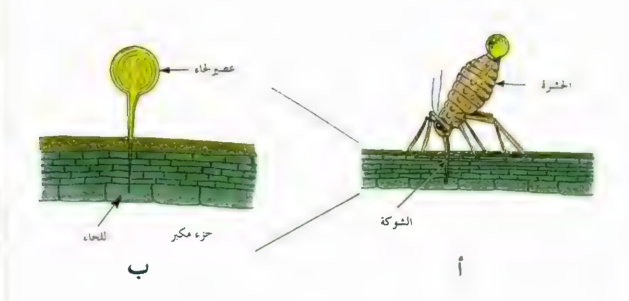
إن نتائج هذه التجارب جاءت لتؤكد ماتوصل إليه العلماء في وقت مبكر من أن اللحاء يقوم بعملية نقل الذائبات العضوية.

تركيب اللحاء Structure of Phloem

تتألف عناصر اللحاء في قسم النباتات الزهرية Sieve tubes من الأنابيب الفربالية Sieve tubes والخلايا المرافقة Companian cells (شكل ٥-٣) والبارنشيمية Parenchyma والألياف Fibers فضلاً عن السكلريدات Sclereides. غير أنه في هذا المجال لابد من مناقشة الجوانب التركيبية ذات الصلة بالأنشطة الفسيولوجية لأن تركيب عناصر اللحاء قد يُحوَّر كي يُلائم عملية توصيل الذائبات. تمتاز عناصر اللحاء بمميزات فريدة، فهي تفتقد للعديد من التراكيب التي توجد بشكل طبيعي في الخلايا الحية بما فيها الخلايا الإنشائية (المرستيمية) Merstematic cells التي تشكلت منها العناصر الغربالية. فعلى سبيل المثال، تفتقد العناصر الغربالية للنواة وغشاء الفجوة وجهاز جولجي والرايبوسومات فضلاً عن الخيوط الدقيقة Microfilaments والأنيبيات الدقيقة المايتوكوندريا والبلاستيدات والشبكة الأندوبلازمية الملساء، ويصبح السايتوبلازم والفجوة نظاماً واحداً. ومن الجدير بالملاحظة أن مايتوكوندريا الأنبوب الغربالي تحوي أغشية داخلية (كرستات Cristae) قليلة مقارنة مع المايتوكوندريا في الخلايا الأخرى.

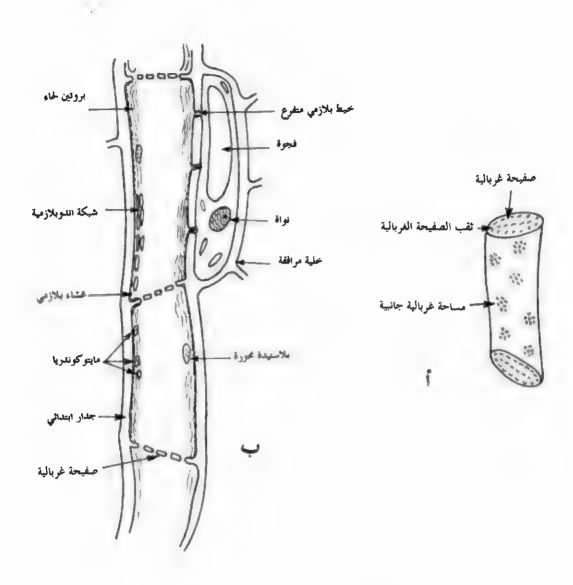
أما المتغيرات في الجدار فهي تكوين فتحات في الجدر الفاصلة بين الأنبوبين الغرباليين. وهذه الفتحات تشكل مايسمى بالصفيحة الغربالية Sieve plate. كما توجد فتحات في الجدر الجانبية للأنبوب الغربالي. إن حدود كل فتحة تصبح مطمورة عند

اكتمال النمو بمادة الكالوس Callose التي هي عبارة عن مادة عديدة التسكر وتُبنى مادة الكالوس بوساطة إنزيم Callose synthase وهو مُنظَّم بشكل عمودي في الغشاء البلازمي والذي يستفيد من مادة تفاعل أتية من السايتوبلازم ليكون نواتج تترسب على سطح الجدار ويتراوح قطر الفتحات الغربالية بين ١ - ١٥ مايكرومتر. ومن الجدير بالذكر بأن جدر الأنابيب الغربالية غير ملجننة Nonlignified لكنها في بعض الحالات يكون بها جدار ثانوي.



شكل (٥-٢)

- (أ) حشرة المن Longistigma caryae وقد غرزت خرطومها لامتصاص عصارة اللحاء
 - (ب) تجميع عصارة اللحاء بعد إزالة جسم الحشرة ويقاء خرطوم الحشرة كأنبوب من خلاله بنضع اللحاء بفعل الضغط الهيدروستاتيكي له (Mader, 1998)



شكل (٥-٣) تركيب اللحاء

- (أ) منظر خارجي بُظهر الصفائح الغربالية والمساحات الغربالية الجانبية
- (ب) قطاع طولي يبين عنصرين من الأنابيب الغربالية مرتبطين ليكونا أنبوب غربالي

تمتاز عناصر الأنبوب الغربالي لنباتات ذوات الفلقتين وكثير من نباتات ذوات الفلقة الواحدة بأنها غنية ببروتين خاص يسمى بروتين اللحاء P-protein (شكل ٥-٤).

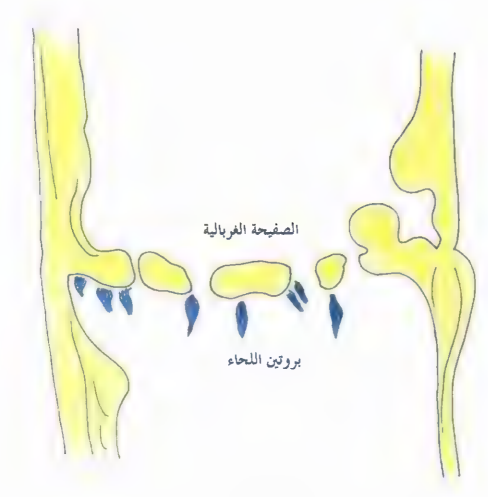
وكان بروتين اللحاء يعرف سابقاً على أنه مادة لزجة أو جلاتينية. ويوجد هذا البروتين بأشكال مختلفة أنبوبية، لييفية، حبيبية أو بلورية، ويعتمد ذلك على النوع النباتي ودرجة اكتمال نمو الخلية. ومن الجدير بالذكر بأن بروتين اللحاء يقوم بسد فتحات الصفيحة الغربالية للعنصر الغربالي المتضرر أو المقطوع لتفادي تسرب مكوناته باتجاه النهاية المقطوعة. وحديثاً فقد وصف بروتين اللحاء في نبات القرع عند المستوى الجزيئي واتضح بأنه مؤلف من نوعين رئيسيين من البروتينات وهما: بروتين اللحاء المجزيئي واتضح بأنه مؤلف من نوعين رئيسيين من البروتينات وهما: بروتين اللحاء الخيطي PP1) Phloem filament protein وليكتن اللحاء PP2) Phloem lectin ويقوم المورث أو الجين الخاص بالبروتين PP1 بتشفير Procode بروتين ذو تعاقبات مكررة من الأحماض الأمينية ذو أربعة حقول Four domains ويحوي تراكيب مشابهة لمثبطات سيستين بروتينيز Cysteine proteinase والتي تنتقل فيما بعد إلى العناصر الغربالية عبر PP2 تجري في الخلايا المرافقة والتي تنتقل فيما بعد إلى العناصر الغربالية عبر الخيوط البلازمية حيث يرتبطان لتشكيل بروتين اللحاء.

إن كل عنصر من عناصر الأنابيب الغربالية مشترك مع واحدة أو أكثر من الخلايا المرافقة. وهناك عدد كبير من الارتباطات بين الخلايا والتي تدعى بالخيوط البلازمية المرافقة. وهذا يوحي بأن هناك علاقة وظيفية فضلاً عن تسهيل عملية النقل بين العنصرين. وقد تكون الخيوط البلازمية معقدة ومتفرعة في جهة الخلية المرافقة. تقوم الخلايا المرافقة بتزويد ATP للأنبوب الغربالي وتنتقل منتجات عملية البناء الضوئي من النسيج المتوسط إلى الخلايا المرافقة وبعدها إلى الأنبوب الغربالي.

[توجد في بعض الأنواع النباتية خلايا وسطية Intermediary cells والتي قد تؤدي ذات الدور الذي تؤديه الخلايا المرافقة حدر خلوية داخلية متعددة تضاعف أسطح الأغشية البلازمية الخلوية، وهذه تساهم في زيادة كفاءة نقل المواد التمثيلية Assimilates من النسيج المتوسط إلى الأنابيب الغربالية. وتدعى هذه الخلايا بالخلايا الناقلة Transfer cells.

ومن جانب أخر يمتاز اللحاء في عاريات البذور بوجود خلايا غربالية Sieve areas بدون وجود صفائح غربالية ولكن توجد مساحات غربالية Sieve areas بين تلك العناصر. وتمتاز فتحات تلك المساحات بوجود أغشية وتُفقد بروتينات اللحاء من هذه العناصر. وأخيراً تقوم الخلايا الزلالية Albuminous cells بذات الدور الذي تقوم به الخلايا المرافقة

في النباتات الزهرية.



شکل ه-٤

شكل (٥-٤) قطاع طولي في الأنبوب الغربالي ويتضع في الشكل بروتين اللحاء متدلي من الصفيحة الغربالية (Bidwell, 1979)

طبيعة المواد المنقولة في اللحاء

Nature of Materials Translocated in the Phloem

الماء أكثر المواد وفرة ضمن المواد المنقولة باللحاء. وتنتقل مع الماء الذائبات والمتي تتكون من المواد السكرية والمواد الأخرى ويوضح الجدول (١-٥) المكونات الكيميائية في لحاء نوعين من النباتات.

جدول (١-٥) المكونات الكيميائية في لحاء نوعين من النبات

1,000	التركيز (ملجم/سم٣)		
	الخروع	الفرع	
السكريات	1-1 - A.	٥ر٠ – ١٢	
الأحماض الأمينية	۲ره	W· - 0	
الأحماض العضوية	۲ – ۲ر۳	0 - 4	
البروتينات	۵٤ - ۲٫۲۰	۲ر۲۷ - ۲ر۱۱۲	
الكلوريد	۵ ه ۳ ر . – ۲۷ و .	13-ر، - ۲۷۱ر،	
الفوسفات	۰ ۳۵۰ – ۵۰۰ ،	۲۸ در - ۱۰۸۳ در -	
البوتاسيوم	۳٫۲ - عرع	١ر٢ - ٢ر٤	
المغنيسيرم	۱۰۹ر۰ - ۱۲۲ر۰	۱۹ .ر۰ – ۳۳ .ر۰	

(Taiz and Zeiger, 1991)

وقد صممت عدة طرق لغرض الحصول على العصير اللحائي فيمكن استعمال محقنة دقيقة أو خرطوم حشرة المن بالرغم مايكتنفها من صعوبات ومعاناة فضلاً عن وجوب توفر المهارة اللازمة لذلك. وقد دلت النتائج أن الكربوهيدرات المنقولة تكون دائماً بشكل سكريات غير مختزلة وذلك لأنها أقل فاعلية من السكريات المختزلة. ويعد السكروز أو المركبات الكربوهيدراتية الحاوية على السكروز من المركبات الأكثر نقلاً في اللحاء. ومن أمثلة تلك المركبات رافينوز Raffinose وستاكيوس Stachyose وفيرباسكوس وبيتول Mannitol وسوربيتول مركبات النيتروجينية فهي مركبات عضوية بشكل أحماض أمينية مثل

أحماض الجلوتاميك Glutamic والاسبارتيك Aspartic والأميدات Amides مثل الجلوتامين الحماض الجلوتامين Glutamic والاسبار اجين Asparagine فضلاً عن اليوريدات Ureides في بعض النباتات. أما سرعة انتقال المواد في اللحاء فيمكن التعبير عنها بطريقتين:

- أ السرعة Velocity: وهي المسافة الطولية المقطوعة في وحدة الزمن (ملم/ساعة).
- ب معدل نقل الكتلة Mass transfer rate: وهو كمية المادة المارة عبر العناصر الغربالية في وحدة الزمن (جم/ ملم٢/ ساعة).

وفي المالتين يمكن استعمال المواد المشعة مثل ثاني أكسيد الكربون ذو كربون مشع (14C) أو (11C) حيث تعامل الورقة لفترة من الزمن بهذا المركب وتتم متابعة الإشعاع بواسطة أجهزة خاصة Detector. وقد تراوحت سرعة حركة المواد المختلفة باستعمال تقنيات مختلفة مابين ٣٠٠ - ١٥٠٠ ملم/ساعة. وفي دراسة أخرى. فقد غذي حامل ثمرة القرع بمادة مشعة ثم حسبت سرعة انتقال المواد بالاعتماد على طريقة نقل الكتلة حيث وجد أن تلك السرعة تعادل تقريباً ١٦٤٠ - جم / ملم٢/ساعة.

تحميل وتفريغ اللحاء Phloem Loading and Unloading

مما لاشك فيه أن عملية تحميل وتفريغ اللحاء من أهم العمليات الخاصة بتنظيم نقل وتوزيع المواد التمثيلية بين المصرفات Sinks المتنافسة وبالتالي تؤدي الدور الكبير في إنتاجية النباتات. ويمكن تعريف عملية التحميل بأنه إيصال المواد المصنوعة في النسيج المتوسط (خلايا المصدر Source cells) لغاية عناصر اللحاء الغربالي، أما عملية التفريغ فهو إيصال تلك المواد من العناصر الغربالية إلى أماكن الفزن (خلايا المصرف Sink cells). وهناك ثلاث خطوات رئيسية لعملية التحميل هي:

- أ تتحرك السكريات الثلاثية المفسفرة من البلاستيدة الخضراء إلى السايتوسول حيث تجري سلسلة من تفاعلات كيموحيوية تنتهي بتكوين السكروز. هذه التفاعلات ستتم مناقشتها في الفصل الحادي عشر.
- ب يتحرك السكروز من خلايا النسيج المتوسط إلى منطقة قريبة من العناصر الغربالية في العروق الصغيرة للورقة. ويشمل هذا المسافة خليتين أو ثلاث خلايا والذي يدعى مسار النقل للمسافات القصيرة Short-distance transport pathway
- ج يُنقل السكر بآلية نشطة إلى عناصر اللحاء. ويُشار إلى عملية نقل الذائبات خلال النظام الوعائي لغاية المصرف بأنها عملية نقل للمسافات الطويلة .Long-distance transport

ويمكن تلخيص عملية تصريك السكروز من النسيج المتوسط حتى العناصر الغربالية فيما يلى:

- ١- إن عملية التحميل تحتاج طاقة حيوية وهي تجري ضد التدرج في الجهد الكيميائي. وقد قدمت أدلة على ذلك حيث باستعمال مشبطات عملية التنفس التي تنقص تركيز أدينوسين ثلاثي الفوسفات ATP الغني بالطاقة فإن ذلك من شأنه أن يشبط عملية تحميل السكروز المعامل للنبات خارجياً Exogenous.
- ٧- دلت الدراسات أن مسار السكروز من النسيج المتوسط وحتى العناصر اللحائية تكون أساساً من خلال نظام السايتوبلازم (النظام الحي) Symplast وعبر الخيوط البلازمية بين الخلايا. وقد يكون جزءاً يسيراً من حركة السكروز عن طريق نظام الجدر الخلوية والمساحات البينية Apoplast. ومما يشجع حركة السكروز في نظام الجدر الخلوية هو احتوائها على كمية مناسبة من العناصر الغذائية كالبوتاسيوم، لكن الآلية الفعلية لتحريك السكروز في ذلك النظام تجري دراستها. أما عملية تحريك السكروز من نظام الجدر الخلوية إلى العناصر اللحائية (الأنابيب الغربالية أو الخلايا المرافقة) فيبدو أنه تحت تأثير الجهد الأزموزي وجهد الضغط للعناصر الغربالية مع هبوط الغربائية. وتبعاً لذلك فإن نقص تركيز السكروز تحت وساطة حامل السكروز تحت وساطة حامل السكروز تحت وساطة حامل السكروز.
- ٣- عملية التحميل في عناصر اللحاء إنما هي خاصة لمركبات خاصة منقولة في هذه العناصر مثل السكروز حيث هناك مركبات حاملة مرتبطة خاصة موجودة في الأغشية البلازمية Membrane-bound carriers.
- 3- هناك مركبات أخرى مثل الأحماض العضوية وهرمونات النبات يمكن أن توجد في العصارة اللحائية بتركيزات منخفضة مما للكربوهيدرات. ومن المحتمل أن تكون عملية تحميل تلك المركبات باليات الانتشار البسيط عبر الطبقة الدهنية المزدوجة للغشاء البلازمي، أو يمكن أن يكون ذلك بواسطة حامل خاص بدون صرف طاقة.
- ٥- عملية تحميل السكروز إلى العناصر الغربالية بالألية النشطة تكون بطريقتين
 رئىسىتىن هما:
- أ النقل النشط الابتدائي Primary active transport. حيث يقوم بروتين خاص في
 الغشاء البلازمي بتحليل ATP والاستفادة من الطاقة المتحررة لتحريك
 الذائبات عبر الغشاء البلازمي ضد التدرج في الجهد الكيميائي.
- ب النقل النشط الثانوي Secondary active transport. حيث يتضمن استعمال

الطاقة المتحررة من تحليل ATP لغرض تكوين تدرج أيوني أو بروتوني. ترتبط تلك الأيونات أو البروتونات مع المواد المراد نقلها حيث تنتقل سوية بواسطة النقل المتزامن Symport أو النقل المشترك Cotransport.

ومن جانب أخر فإن عملية تفريغ اللحاء Phloem unloading عبارة عن إخراج السكريات المنقولة في عناصر اللحاء الغربالية إلى أنسجة المصرفات والتي قد تكون أماكن خزن لتلك المركبات مثل الجذور النامية والدرنات والتراكيب التكاثرية. وهناك بعض الحقائق حول الموضوع وهي:

- أ قد تكون عملية التفريغ من خلال نظام السايتوبلازم أو نظام الجدر الخلوية. وحينما تكون عملية التفريغ عن طريق نظام السايتوبلازم فإن الخيوط البلازمية تؤدي الدور الرئيسي في إيصال السكروز إلى المصرفات حيث تجري تفاعلات حيوية في السايتوسول أو حتى في الفجوة قبل دخولها في المسارات الأيضية. لكن تلك التفاعلات يمكن أن تجري في الجدر الخلوية أو في المساحات البينية إذا كان دخول السكروز عن طريق نظام الجدر الخلوية. إضافة إلى ذلك فإن السكروز يمكن أن يدخل خلية المصرف بدون أن ينشطر حيث تجري عملية التحليل في السايتوسول أو في الفجوة.
- ب تقوم المركبات الحاملة بتسهيل مرور السكروز إذا كان ذلك عن طريق الأغشية البلازمية، ومن جانب آخر فإن مرور السكريات عن طريق الخيوط البلازمية يكون بآلية غير نشطة (سلبية) حيث ينتقل السكروز من منطقة التركيز العالي إلى التركيز المنخفض في خلايا المصرف، وفي كل الحالات فإن عملية التنفس تقوم بتوفير ATP لتحويل السكروز إلى مركبات أخرى مهمة لعملية النمو. فالطاقة الحيوية مطلوبة بشكل مباشر للمصرفات النامية لاغراض للتنفس وتفاعلات البناء الحيوى وبشكل غير مباشر لامتصاص المغذيات.

ومن الجدير بالذكر فإن دخول السكروز إلى سايتوسول خلايا المصرف تكون بالية النقل المتزامن بين السكروز والبروتونات Sugar-proton symport، أما دخول هذا المركب لفجوات تلك الخلايا فإنها تكون بآلية متضادة Sucrose-proton antiport. وفي هذه الصالة فإن إنزيم ATPase يضخ البسروتونات للفجسوة حيث يقسوم حامل النقل المتضاد Antiport carrier بتحريك السكروز للفجوة بالتبادل مع البروتونات التي تخرج مع التدرج في الجهد الكهروكيميائي.

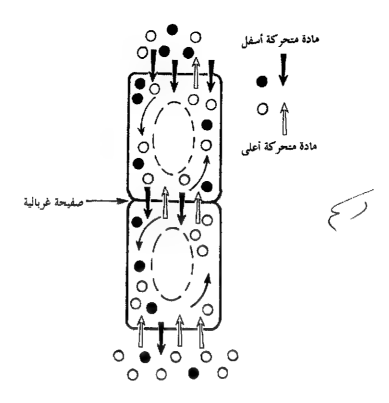
Mechanisms of Transport

آلفد كانت آليات النقل اللحائي موضوع دراسات وأبحاث من الثلاثينيات وحتى منتصف السبعينيات من القرن العشرين الميلادي. وفي الوقت الصاضر فإن النظرية الوحيدة المقبولة تدعيى فرضية الانسياب الضغطي (نظرية مونخ) Pressure - Flow hypothesis والتي تفسر معظم النتائج الضاصة بموضوع آلية النقل اللحائي أغير أن هناك مجموعة من الآليات والتي تفسر حركة الذائبات داخل أي من عناصر اللحاء أو عبر جدر تلك العناصر. ويمكن تصنيف النظريات على أنها نشطة عناصر اللحاء أو عبر جدر تلك العناصر. ويمكن تصنيف النظريات على أنها نشطة (سلبية) Passive لكن الطاقة مطلوبة لغرض تحميل اللحاء من المصادر مطلوباً لتوجيه عملية النقل في العناصر الغربالية، بينما في النظريات السلبية فإن الطاقة مطلوبة لغناصر الغربالية في النظريات السلبية فأن الطاقة مطلوبة فقط لغرض الحفاظ على السلامة الوظيفية للعناصر الغربالية فحسب وليس لتوجيه عملية النقل بحد ذاتها.

آليات النقل قصير المدى: وتشمل

أ - نظرية التيار السايتوبالازمي Cytoplasmic Streaming Theory

حسب هذه النظرية، تُحمل الذائبات من نهاية إلى أخرى بواسطة التيار السايتوبلازمي (شكل ٥-٥) مع نقل عبر الصفيحة الغربالية بآلية الانتشار. لقد أقترحت هذه النظرية لأول مرة عام ١٨٨٥ من قبل De Vries وتأيدت فيما بعد من قبل اقترحت هذه النظرية لأول مرة عام ١٨٨٥ من قبل وأسفل حسب ماتقتضية الحالة وبالتالي فإن هذه النظرية تمتلك الكفاءة لتفسير النقل المزدوج. وفي السنوات الأخيرة لم تلقى هذه النظرية الكثير من الدعم. وأهم الانتقادات التي وجهت لها هي أن حركة الذائبات بهذه الطريقة تحتاج إلى سايتوبلازم نشط أيضياً. وأن الأنابيب الغربالية مكتملة النمو غير فعالة لدرجة كبيرة وذلك لافتقارها إلى النواة. وبالرغم من ملاحظة التيار السايتوبلازمي في بعض النباتات إلا أنها لم تلاحظ في كثير من النباتات. وبالإضافة إلى ذلك فإنه لايوجد دليل بأن العناصر الغربالية تحوي خيوط الأكتين الدقيقة Actin microfilaments والتى تبدو فعالة في عملية التيار السايتوبلازمي.



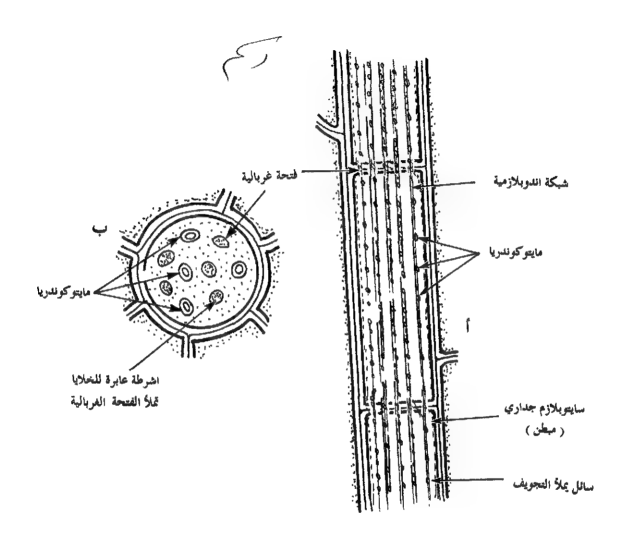
شكل (٥-٥)

شكل يوضح التبار السايتوبلازمي والذي يؤدي إلى عملية نقل مزدوج مع التدرج في الانتشار في عناصر اللحاء الغربالية

ب - النيار عبر الخلايا Transcellular Streaming

وهذه الفرضية عبارة عن تحوير لنظرية التيار السايتوبلازمي وقد اقترحها Thaine عام ١٩٦٤. وقد لوحظت أشرطة عابرة للخلايا Transcellular strands في الأنابيب الغربالية التي تحوي جسيمات (شكل $^-$ 7). وتلك الأشرطة يمكن أن تتحرك إلى أعلى أو أسفل. ويمكن تعريف التيار عبر الخلايا بأنه حركة دقائق Particulates أو مكونات سائلة fluid constituents للسايتوبلازم خلال صف طولي من خلايا مرتبة طولياً. وقد أفترضت تلك الأشرطة على أنها أنيببات بروتينية الخصائص لإضفاء تمدد وتقلص إيقاعي على حركة الأشرطة.

لقد تأيدت هذه الفرضية في عام ١٩٧١ من قبل Aikman و Anderson حيث افترضا وجود سلاسل من تيارات على طول الأشرطة عبر الخلايا. كذلك فإن هذه الفرضية تفسر النقل المزدوج ذلك أن الأشرطة المختلفة ضمن الأنبوب الغربالي الواحد بمقدورها أن تحرك السكريات باتجاهات متعاكسة في أن واحد.



شكل (٩-٥) (أ) قطاع طولي في عنصر غربالي يُظهر أشرطة عابرة للخلايا حاوية على جسيمات (ب) قطاع عرضي لذات العنصر يوضح تلك الأشرطة

واجهت هذه الفرضية انتقادات جدية مثل كيفية تحول الطاقة الحيوية إلى قوة فيزيائية ضمن الأنبوب الغربالي، كما أن الأشرطة غير واضحة الخصائص فيما إذا كانت صلبة أو أنبوبية. وقد أجريت تجارب تأكيدية باستعمال مواد مشعة لكشف النقاب عن النقل المزدوج في العناصر اللحائية. واتضح أن آلية النقل المزدوج موجودة في العناصر الغربالية المختلفة لنفس الحزمة الوعائية. لكن لم تؤيد تلك التجارب مطلقاً موضوع وجود نقل مزدوج في ذات العنصر الغربالي.

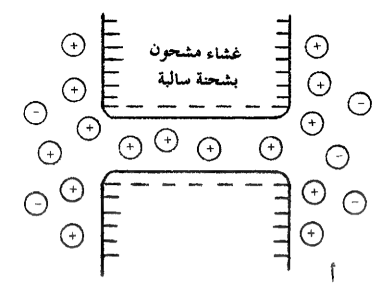
ج - النظرية الكهروأزموزية Electroosmosis Theory

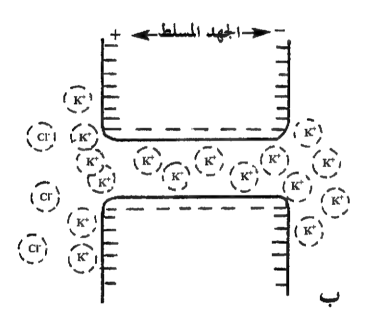
أفترحت هذه النظرية من قبل Spanner و Spanner الغربالية بالكهروأزموزية الباحثان أن تيار أيونات البوتاسيوم تمر خلال الفتحات الغربالية بالكهروأزموزية (شكل ٥-٧) وأن جزيئات السكر الملتصقة بقوة مع أيونات البوتاسيوم تمر سوية، وتقوم الأنابيب الغربالية بالاستفادة من ATP لنقل أيونات البوتاسيوم وعليه فإن كل صفيحة غربالية تكون بمثابة محطة ضخ كهروأزموزية تقوم بدعم الانسياب الكتلي لمحلول السكر على فترات على طول الأنبوب الغربالي. إن هذه النظرية تفتقر إلى الأدلة التجريبية وأن الهجرة المستمرة للبوتاسيوم عبر الصفائح الغربالية تحتاج إلى توضيح حيث أن منطلبات الطاقة لتحريك البوتاسيوم كبيرة. هذا فضلاً عن أن هذه الآلية لاتتيح الحركة ثنائية الاتجاه لتحريك مواد مختلفة وبطريقة انتقائية وبمعدلات مختلفة.

د - الانتشار والضخ المنشط على المنشط المنسل المنسل

لاحظ علماء فسيولوجيا النبات في الثلاثينيات من القرن العشرين الميلادي بأن معدل النقل يتباين مع المتدرج في تركيز السكروز في اللحاء حيث وُجد أن توزيع ذائب ما كالسكروز المشع مثلاً على طول الساق بعد وقت قصير من تجهيز ذلك الذائب عند المصدر هو دالة لوغارتمية للمسافة عن المصدر (شكل $-\Lambda$). وحركة المادة هنا متأتية من الانتشار لا الضغ أو آليات الانسياب أو التدفق الكتلي. هذا وقد أكد العلماء بأن ثمة خاصية غير محددة للبروتوبلازم من شأنها أن تقلل مقاومة الانتشار والتي لها دور في عملية تنشيط عملية الانتشار.

الأليات المختلفة للضخ قد أقترحت في الثلاثين سنة الأخيرة والتي تنص بأن هناك محطات ضخ Pumping stations موجودة في نقاط على طول الأنابيب الغربالية مع مقدرة أيضية متأتية من الخلايا المرافقة أو الأنابيب الغربالية ذاتها. ولم تقبل أي من هذه الفرضيات بشكل عام وذلك لعدم وجود مايبرهن صحتها. ويمكن الرجوع إلى كتاب فسيولوجيا النبات لـ Bidwell (١٩٧٩) لمزيد من التفاصيل.

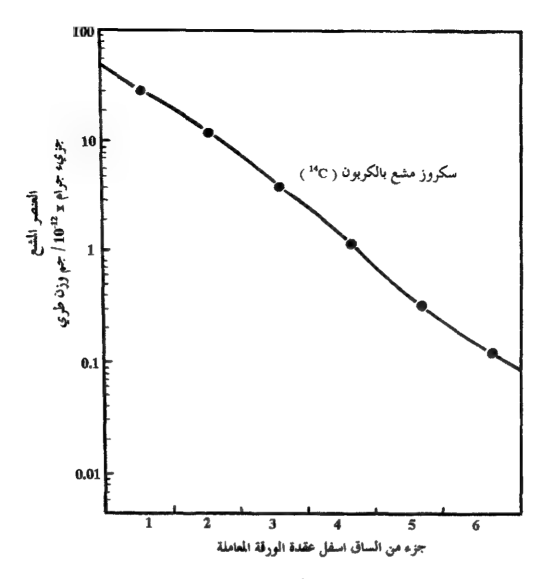




شكل (٥-٧) النظرية الكهروأزموزية

- (أ) توزيع الدقائق المتأينة داخل وحول فتحة صغيرة في الغشاء المشحون بشحنات سالبة
 - (ب) تسليط جهد كهربائي لغشاء مشحون بشحنات سالبة ومغمور في محلول KCI

(تلاحظ حركة البوتاسيوم وليس الكلوريد خلال الفتحة والذي يسبب ظاهرة الكهروأزموزية)



شكل (٥-٥) مكل (٨-٥) مركة المواد المشعة (سكروز مشع بـ 14⁴C) خلال ساق الفاصوليا بعد ١٥ دقيقة من المعاملة بالمواد المشعة للورقة (Bidwell, 1979)

آليات النقل بعيد المدى

وتشمل أساساً فرضية الانسياب الضغطي Pressure-Flow hyprothesis. وتُعد من النظريات لنقل الذائبات نقلاً غير نشطاً (سلبياً) والمقبولة على نطاق واسع كالية محتملة. أقترحت لأول مرة في عام ١٩٣٠ من قبل مونخ Ernst Münch والتي تنص على أن تدفق المحلول في العناصر الغربالية يكون موجهاً بواسطة تدرج للضغط المتولد

أزموزياً بين المصدر وتفريغ اللحاء عند المصرف. وهذا يعني أن طاقة تحميل اللحاء من شأنها أن في المصدر وتفريغ اللحاء عند المصرف. وهذا يعني أن طاقة تحميل اللحاء من شأنها أن تولد جهد أزموزي منخفض في العناصر الغربالية لنسيج المصدر والتي تؤدي بالنتيجة إلى هبوط حاد في قيمة الجهد المائي. واستجابة للتدرج في الجهد المائي فإن الماء يدخل عناصر اللحاء ليزيد من جهد الضغط. وعند نهاية العنصر اللحائي لمسار النقل فإن تفريغ اللحاء يقود إلى تقليل الجهد الأزموزي عند نسيج المصرف. وبزيادة قيمة الجهد المائي (أقل سالبية) في عناصر اللحاء مقارنة مع عناصر الخشب فإن الماء ينتقل من اللحاء استجابة للتدرج في الجهد المائي مؤدياً إلى نقص في جهد الضغط لعناصر الأنبوب الغربالي في المصرف (شكل ٥-٩).

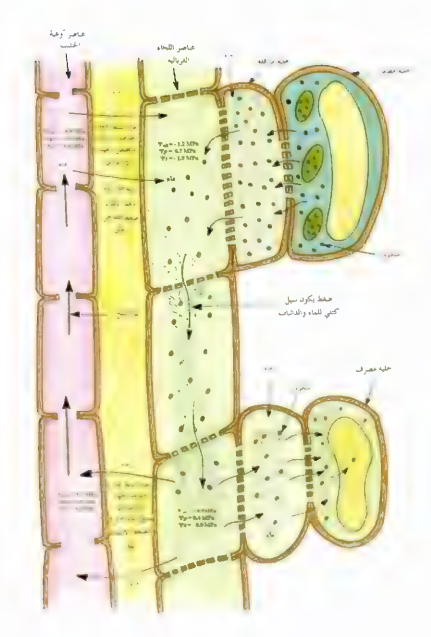
إن نظرية مونخ Münch يمكن توضيحها من خلال التجربة الآتية:

إناءان كل منهما ذو غشاء شبه منفذ (أوب) يُربطان بأنبوب (ج) يحوي ماء مع النظام المغلق (شكل ٥-١٠). يحوي الإناء (أ) على محلول سكر مركز، بينما يحوي الإناء (ب) ماء مقطر فقط. يُغمر الإناءان في وعاء مملوء بالماء(د). وحيث أن الإناء (أ) يحوي تركيز عالي من السكر فإنه يمتص الماء بسرعة وبكميات كبيرة وهذا من شأنه أن يؤدي إلى جهد ضغط عال وبالتالي فإن المحلول يتدفق بشكل كتلي من (أ) إلى (ب) عن طريق الأنبوب (ج) تحت تأثير التدرج في جهد الضغط. ويستمر التدفق حتى يتم الاتزان في النظامين وهذا يؤدي إلى توقف العملية. ولكن لو تصورنا بأننا يمكن أن نزود (أ) باستمرار بمحلول سكر وأن نُزيل السكر من (ب) فإن العملية يمكن أن تستمر حيث باستمرار بمحلول سكر وأن نُزيل السكر من (ب) فإن العملية يمكن أن تستمر حيث ينتشر الماء من الحوض إلى (أ) وينتشر الماء والسكر إلى (ب) عبر (ج) وهكذا. إن هذه الآلية يمكن أن تحدث في النبات حيث يمثل (أ) خلايا النسيج المتوسط في الورقة و (ب)

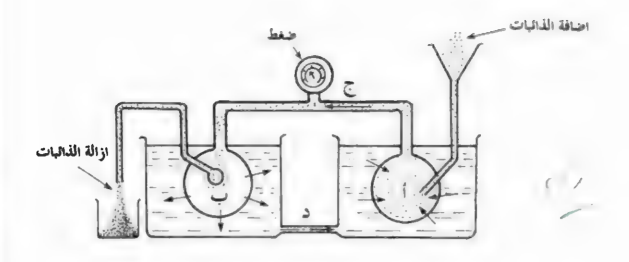
وهناك الكثير من الدعم والتأييد لهذه النظرية أهمها:

- أ تقوب الصنفائح الغربالية عبارة عن قنوات مفتوحة وتصل بين عناصر اللحاء الغربالي.
- ب النقل المزدوج غير موجود ضمن العنصر اللحائي الواحد، لكن لوحظ النقل المزدوج في حزم مختلفة أو حتى في عناصر غربالية مختلفة لنفس الحزمة.
- ج رمعدل النقل في اللحاء لايتأثر بالطاقة حيث لم تتأثر عمليات النقل بظروف انخفاض درجة الحرارة على الأقل في النباتات التي يمكنها العيش في ظروف انخفاض درجة الحرارة ولكن في النباتات الحساسة للبرودة فإن انخفاض درجة الحرارة من شأنه أن يثبط عملية النقل اللحائي كذلك فإن الظروف اللاهوائية لاتثبط النقل اللحائي لكن استعمال المثبطات الحيوية مثل

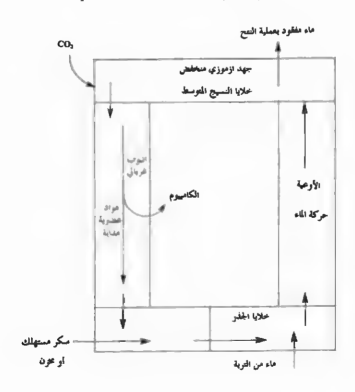
مركبات السيانيد يمكن أن تتبط تلك العملية في نباتات أخري. ولم تقدم النتائج الأخيرة الدليل القاطع على ضرورة الطاقة في تلك العملية حيث أن الدراسات قد أشارت إلى أن الطاقة مهمة لغرض الحفاظ على تركيب عناصر اللحاء وسلامة الأغشية البلازمية فحسب.



شكل (٩-٥) شكل تخطيطي يوضع غوذج الانسياب الضغطى في عناصر اللحاء (Taiz and Zeiger, 1998)



شكل (١٠-٥) نظام فيزيائي ببين نظرية الانسياب الضغطى



شكل (١١-٥) شكل تخطيطي يمثل حركة السكر والماء في عناصر اللحاء وحركة الماء في عناصر الخشب

- الدراسات على وجود تدرج في جهد الضغط (ضغط الامتلاء) بين خلايا المصدر وخلايا المصدر وخلايا المصرف. وقد قدرت بعض الدراسات الفرق في جهد الضغط بحوالي ١٤٠٠ ميجا باسكال وهو كاف لتحريك العصارة اللحائية بين المصدر والمصرف.
- هـ وجد هناك تجمع من تركيزات عالية من الذائبات في النهاية المقطوعة من نسيج اللحاء فضلاً عن تدرج من تركيز موجب في اللحاء.

لكن واجهت هذه النظرية الكثير من الاعتراضات:

- ١- إذا كانت هذه النظرية صحيحة فهناك تدفق وحيد الاتجاه. لكن الحقيقة بأن هناك تدفق مزدوج الاتجاه وهذا شائع. وأن التدفق المزدوج لايمكن أن يُفسنر وفق هذه النظرية. إن هذا الاعتراض أدى إلى أن يقدم Crafts (١٩٥١) اقتراحاً ينص على أن هناك نوعان من المصرفات Sinks واحد في القمة والآخر باتجاه الجذور وكلاهما يعمل في ذات الوقت في أنابيب غربالية منفصلة تحت ضغط التدفق الكتلي.
- ٢- بالرغم من أن هذه النظرية تؤكد أن النقل يكون وفق الآلية غير النشطة (السلبية) أي بعملية فيزيائية، غير أن نتائج البحوث باستعمال درجات الحرارة المنخفضة أو المتبطات الأيضية أكدت تثبيط عملية النقل تحت تلك الظروف مما يدل على أنها عملية نشطة.
- ٣- أظهر Swanson (١٩٥٩) إمكانية انتشار السكر ضد تدرج الجهد الأزموزي في خلايا النسيج المتوسط والأنابيب الغربالية. وقد افترض هذا الباحث أن ATP يعجل معدل عملية النقل من خلايا النسيج المتوسط إلى خلايا اللحاء.
- ٤- هذاك من يعتقد بأن فتحات الصفائح الغربالية تبقى مسدودة بالبروتوبلازم
 الكثيف الذي يعمل كحاجز للتدفق الكتلى،
- ٥- لابد من وجود ضغط انتفاخي كبير للسيطرة على مقاومة الجدر العرضية والخيوط البلازمية وهذا غير موجود.
- ٦- لاتوجد أدلة واضحة بأن هناك مضخة في النباتات. وقد أفترض بأن هذا النظام
 غير موجود في خلايا النسيج المتوسط بشكل تدرج في جهد الضغط بين الأنبوب

الغربالي وخلايا النسيج المتوسط. وقد ذكر بعض الباحثين أن تركيز السكروز في الأنبوب الغربالي هو ٢٣ مرة أعلى مما في خلايا النسيج المتوسط للورقة. وهذا من شأنه أن يُضعف نظرية مونخ Münch كالية لتفسير عملية النقل اللحائي.

وقد حورت نظرية الانسياب الضغطي باتجاهات أخذت بنظر الاعتبار التدرج في الضغط الهيدروستاتيكي والجهد الأزموزي في الأنابيب الغربالية الذي قد يكون موضعياً بمعنى أنه محصور في العنصر اللحائي الواحد بدلاً من أن يكون شاملاً. كما اقترح العلماء أن الذائبات المختلفة لابد وأن تتحرك بذات السرعة كمحلول بتأثير العوامل الفيزيائية. ووجد بعض العلماء أيضاً أن الأكسجين ضروري للإبقاء على سايتوبلازم نشط لإتاحة عملية النقل. وبالرغم من أن عملية الانسياب الضغطي في افتراضاتها عبارة عن عملية فيزيائية لكن الطاقة ضرورية للمحافظة على وظيفة العناصر الغربالية كما سبق ذكره. ومع ذلك فليس لهذه النظرية بديل في الوقت الحاضر لتفسير البة النقل بعيد المدى.

القصل السادس

التغذية المعدنية

Mineral Nutrition

تعرف التغذية Nutrition بأنها تجهيز وامتصاص المركبات الكيمياوية التي يحتاجها الكائن الحي لنموه وفعالياته الحيوية. بيد أن العناصر الغذائية الضرورية التي يحتاجها النبات الأخضر مقتصرة على العناصر اللاعضوية Inorganic elements. فالماء وثاني أكسيد الكربون والأيونات المعدنية يمكن أن تتحول بواسطة النباتات الخضر إلى مركبات عضوية معقدة. ويطلق على عمليات التحول تلك سواءً كانت إلى مواد خلوية، أو أن تُستغل تلك المركبات في تجهيز الطاقة بالعمليات الأيضية Metabolic processes وجد أنه يمكن اعتبار ١٧ عنصراً عناصر ضرورية، حيث تتحول بعض هذه العناصر في النباتات بوجود الضوء إلى كافة المركبات المصنعة كما أن البعض الأخر له دور في النبات وتبعاً لهذه العناصر ما إما ضروري وإما غير ضروري.

معايير الضرورة Criteria of Essentiallity

- ۱- العنصر ضروري عندما لايستطيع النبات إكمال دورة حياته في الغياب التام لذلك العنصر.
- ٢- العنصر ضروري إذا كبوّن جزءاً من مبركب أو أي من مكونات الخلية الأخرى
 المضرورية لحياة النبات أو أنه يؤثر مباشرة في أيض النبات كأن يؤثر في فعالية الإنزيمات ... إلخ.
- ۳- العنصر ضروري إذا كانت هناك حاجة لدورة حياة طبيعية للنبات والذي لايمكن استبداله بأى عنصر أخر.

وبالاعتماد على تلك المعايير فإن العناصر الآتية تعد عناصر ضرورية لتغذية النباتات وهي:

كربون (C)، هيدروجين (H)، أكسجين (O)، نيتروجين (N)، فسفور (P)، كبريت (S)،

بوتاسيوم (K)، كالسيوم (Ca)، مغنيسيوم (Mg)، ويطلق عليها اسم العناصر الكبرى (Fe)، وللساسية) Major elements (توجد بتركيزات عالية). وهناك عناصر أخرى: حديد (Fe)، منغنيز (Mn)، نحاس (Cu)، زنك (Zn)، مولبدينوم (Mo)، بورون (B)، كلور (Cl) والنيكل (Ni) ويطلق عليها اسم العناصر الصغرى (الثانوية) Minor elements (توجد بتركيزات منخفضة). وهناك عناصر أخرى قد تكون ضرورية لبعض النباتات مثل الصوديوم (Na) والسيليكون (Si)، والكوبالت (Co) وغيرها.

إن تقسيم العناصر الضرورية إلى عناصر كبرى وصغرى قد لايكون كافياً حيث أنه في حالات عديدة يكون الفرق في تركيزاتها ليس كبيراً بمعنى قد يكون أحد العناصر الصغرى بتركيز أعلى مما هو لأحد العناصر الكبرى. وعلى هذا الأساس فقد قسمت العناصر الغذائية حسب نشاطها الفسيولوجي والكيموحيوي إلى أربع مجاميع:

- أ المجموعة الأولى: وتضم S, N, O, H, C. وتعد عناصر هذه المجموعة مكونات أساسية للمادة العضوية وتدخل في العمليات الإنزيمية وعمليات الأيض بالأكسدة والاختزال.
- ب المجموعة الثانية: وتضم Si, B, P. وتعد عناصر هذه المجموعة عناصر مهمة في عمليات الأسترة Esterification مع مجاميع كصولية في النبات وتساهم في نقل الطاقة للعمليات الحيوية للنبات.
- ج المجموعة الثالثة: وتضم Cl, Mg, Ca, Na, K, Mn . وتعد عناصر هذه المجموعة ضرورية للحفاظ على التوازن المائي فضلاً عن عمليات متخصصة مثل التنشيط الإنزيمي. وكذلك تساهم في عمليات أخرى مثل موازنة الأيونات السالبة القابلة للانتشار مع تلك غير القابلة للانتشار.
- د المجموعة الرابعة: وتضم Nı, Mo, Zn, Cu, Fe. توجد عناصر هذه المجموعة في أشكال مصخلبية Chelating forms والتي تساهم في المجاميع الإضافية للإنزيمات . Prosthetic groups. كما تساعد في عمليات النقل الالكتروني.

هذا التقسيم قد لايكون دقيقاً نظراً لوقوع العناصر الغذائية في أكثر من محموعة.

التربة Soil

تعد التربة مصدراً لمعظم العناصر الغذائية للنبات، وهي متغيرة الخواص والعناصر. والتربة متكونة أساساً من ثلاثة أقسام رئيسية: (١) الطور الصلب، (۲) الطور السائل و (۳) الطور الغازي. وهذه الأطوار توفير لجذور النباتات العناصير الغذائية. فالطور الصلب مخزن رئيسي للعناصر الغذائية والجزيئات العضوية وغير العضوية. فعناصر Ni, Na, Co, Zn, Mn, Fe, Mg, Ca, K تكون مركبات لاعضوية، بينما , P, N تكون مركبات عضوية.

والطور السائل يقتصر على الماء ومايذوب فيه من غازات مثل الأكسجين وثاني أكسيد الكربون والمركبات الذائبة (عضوية ولاعضوية).

أما الطور الغازي للتربة فيوفر الأكسجين لجذور النباتات والكائنات الحية في التربة (بكتريا وفطريات وحيوانات أولية وحيوانات أخرى تعيش في التربة) وتنتشر فيه الغازات الأخرى.

ومن الجدير بالذكر بأن دراسة التغذية المعدنية للنبات بالاعتماد على التربة ينطوي على صعوبات كبيرة وهذه تخص عوامل عدة منها نسجة (قوام) التربة وماء Soil texture وسعة التبادل الكاتيوني Cation Exchange Capacity وتركيب التربة وهوائها ورقمها الهيدروجيني وملوحتها. كما أن هناك مجموعة من العوامل التي تؤثر في جاهزية (تيسر) العناصر العناصر Element availability منها اعتراض الجذور للعناصر الغذائية والاتصال المباشر بين سطوح الجذور للعناصر الغذائية والاتصال المباشر بين سطوح الجذور للعناصر وجريانها وتركيز المناصر الغذائية في محلول التربة وتركيز العناصر التي يجب أن تبقى في مستوى ملائم للنمو إضافة إلى قدرة الجذور على النمو.

لذلك فإن دراسة التغذية المعدنية للنبات تتم في أوساط اصطناعية محددة للوصول إلى استنتاجات واضحة بخصوص دراسة العوامل المختلفة المؤثرة على نمو النبات مثل دراسة تأثير نقص العناصر وزيادتها والملوحة والإجهاد المائي وغيرها من العوامل البيئية.

مرق دراسة التغذية المعدنية

Methods of Studying Mineral Nutrition

هناك طريقتان رئيسيتان لدراسة التغذية المعدنية في النبات:

i - المزارع المائية Water Cultures

وهي محاليل مائية للعناصر الكبرى والصغرى تنمى فيها النباتات. وهناك عدة أنواع من تلك الأوساط ستذكر لاحقاً والتي تحوي على تركيزات بمستويات معينة بحيث

يكون الجهد الأزموزي لها بحدود ٠٠٠٠ ميجا باسكال وهذا يعادل ٢٠٥ - ٢٠٥ مل سيمنز/سم mS.cm⁻¹.

الجهد الأزموزي (بار)* = 37ر، 3 التوصيل الكهربائي (مل سيمنز/سم) وباستعمال المزارع المائية لابد من مراعاة مايلى:

- ١- يجب أن تكون الأملاح المستخدمة لتحضير المحلول المغذى نقية.
 - ٢- بجب استعمال الماء المقطر.
- ٢- تحفظ المحاليل الملحية Stock solution في زجاج بايركس Pyrex أو زجاج متعدد
 الإثيلين الطبيعي Natural polyethylene خالية من العناصر.
 - ٤- لابد من تهوية المزارع المائية لتوفير الأكسجين لتنفس الجذور.
- ٥- لابد من اتخاذ إجراءات خاصة لمنع نمو الطحالب بصورة خاصة مثل إحاطة الأواني
 الحاوية على المحاليل المغذية بمواد مانعة لاختراق الضوء.
 - ٦- السيطرة على كمية المحلول المغذي عندما ينقص بمرور الوقت.
- ٧- السيطرة على تركيز أيون الهيدروجين pH إما بتبديل المحلول أو بإضافة حامض.
 فقد يتغير الرقم الهيدروجيني مع الوقت وبالتالي لابد من تغيير المحلول على فترات منتظمة.

وهناك عدة طرق لتنمية النباتات حيث تُزرع البذور في قش أو فلين أو رمل وبعد عمر معين تُنقل البادرات إلى المزارع المائية المعدة وتثبت البادرات بحيث تبقى الجذور مغمورة في المحلول المغذي (الشكل ٦-١).

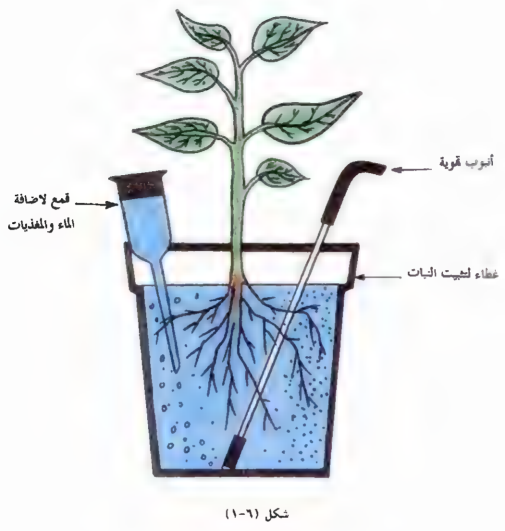
إيجابيات المزرعة المائية

- أ يمكن السيطرة على كمية ونوعية العناصر.
 - ب يمكن دراسة نمو الجذور.
 - ج يمكن مراقبة نمو الجذور.
- د يمكن دراسة العناصر الصغرى بعد اتخاذ بعض الاحتياطات.

سلبيات المزرعة المائية

- أ ضرورة وجود دعامة للنباتات.
- ب تحتاج النباتات إلى تهوية مستمرة.
- ج يجب أن يكون المحلول المغذي في ظلام كامل لكيلا تذمو الطحالب.
 - د يجب تبديل المحلول المغذى وهي عملية ليست بالسهلة.

^{*} **بار** = ۱٫۱ میجا باسکال



شكل يوضح المزرعة المائية

ب - المزارع الرملية Sand Cultures

وهي أوساط رملية حاوية على العناصر الضرورية لنمو النبات. وفي هذا النوع من المزارع يزرع النبات في رمل Sand نظيف مغسول عدة مرات بالماء المقطر وحامض الهيهروكلوريك أو حامض الكبريتيك ثم يُغسل بالماء المقطر عدة مرات ويجفف قبل استعماله. يمكن استعمال رمل البناء Sand أو كوارتز Quartz أو يمكن في حالات أخرى استخدام البيرلايت Perlite أو أية مادة خاملة. تضاف العناصر الغذائية بنسب معينة إلى الرمل وهي ذات المحاليل المستخدمة في المزارع المائية.

- ولإنجاح المزارع الرملية يجب مراعاة مايلي:
- ١٠ الأوعية الزراعية مصنوعة من الزجاج و الخشب أو اللدائن. وأن تكون هذه الأوعية مزودة بفتحة من الأسفل لتصريف المحلول المغذى الزائد.
- ۲- لابد وأن تكون نسبة الرطوبة في الرمل تعادل السعة الحقلية Field capacity تقريباً.
 - ٣- تزرع البدور مباشرة في المزرعة الرملية.
 - 3- لابد من إضافة محلول مغذى بين فترة وأخرى أثناء نمو النبات.

إيجابيات المزرعة الرملية

- أ سهولة زراعة البذور مباشرة.
- ب التهوية في المزرعة الرملية جيدة.
- ج الظلام في محيط البذور كاف للنمو.
 - د كلفتها قليلة.
- ه يمكن دراسة تجارب نقص العناصر والإجهاد المائي والملحي بصورة ناجحة.
 - و لايحتاج النبات إلى دعامة.

سلبيات المزرعة الرملية

- أ -- صعوبة الحصول على رمل نقى خال من العناصر الغذائية.
 - ب صعوبة دراسة نمو الجذور ومتابعة نموها.
 - ج لاتصلح لدراسة العناصر الصغري.

تستعمل تقنيات المزارع المائية والرملية على نطاق واسع في الوقت الحاضر لإنتاج الفواكه والخضر لما توفره من عناصر كبرى وصغرى بتركيزات مثالية للنباتات.

Types of Nutrient Solutions أنواع المحاليل المغذية

تحوي المحاليل المغذية على العناصر المعدنية وتُضاف بشكل أملاح. وقد قام العلماء والباحثون بتحضير المحاليل المغذية للنبات منذ زمن طويل. وكانت البدايات الأولى في النصف الثاني من القرن التاسع عشر الميلادي وفيما يلي الأملاح المستعملة وتركيزها للأنواع المهمة من المحاليل المغذية:

الملح	التركيز	
KNO ₃	$1.0 {\rm \ gl}^{-1}$	
MgSO ₄ .7H ₂ O	0.5 "	
CaSO ₄	0.5 "	
NaCl	0.25 "	
FeSO ₄	كمية ضئيلة	

ب - محلول نوب: Knop's solution

الملح	التركيز	
$Ca(NO_3)_2$. 4 H_2O	3 mM	
KNO ₃	2 "	
KH ₂ PO ₄	1.5 "	
$MgSO_4$, $7H_2O$	0.8 "	
FeSO ₄	كسة ضئيلة	

ج - محلول إيفان: Evan's solution

_	
$Ca(NO_3)_2 \cdot 4H_2O$	5 mM
K_2SO_4	2.5 "
KH ₂ PO ₄	0.5 "
$MgSO_4$. $7H_2O$	2 "
Fe - Versenate	0.5 (ppm) Fe
KCl	9.0 " Cl
MnSO ₄	0.25 " Mn
H_3BO_3	0.25 " B
ZnSO ₄	0.25 " Zn
CuSO ₄	0.02 " Cu
Na ₂ MoO ₄	0.02 " Mo

الملح

```
- محلول هوجلاند: Hoagland's solution
```

```
الملح
                                                         التركيز
  Ca(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>
                                                     3 mM
                                                     10 "
 KNO<sub>3</sub>
^{\prime\prime} MgSO<sub>4</sub> . 7H<sub>2</sub>O
                                                     2
KH2PO4
                                                     0.029 ppm
     \mathbf{H}_3\mathbf{BO}_3
    MnCl<sub>2</sub> . 4H<sub>2</sub>O
                                                     0.018
    ZnSO<sub>4</sub> · 7H<sub>2</sub>O
                                                     0.0022
CuSO<sub>4</sub>. 5H<sub>2</sub>O
                                                     0.008
 \mathbb{H}_2MoO<sub>4</sub> . \mathbb{H}_2O
                                                     0.002
```

ويضاف ٣ مرات أسبوعياً ٦ر . سم٣/لتر من خليط ٥ر ٠٪ كبريتات الحديدوز و ٤ر ٠٪ حمض التارتاريك Tartaric acid.

هـ - محلول لونج أشتون: ١٩٦٦ Long Ashton Solution

الملح	التركيز	
Ca(NO ₃) ₂	5.0	mM
KNO₃	5.0	11
NaH ₂ PO ₄ . 2H ₂ O	1.33	11
$MgSO_4$. $7H_2O$	3.00	Ħ
Ferric citrate	0.1	ĮĮ.
MnSO ₄	0.01	11
CuSO ₄ . 5H ₂ O	0.001	n
$2nSO_4$. $7H_2O$	0.001	Ħ
H_3BO_3	0.033	16
(NH ₄) ₆ Mo ₇ O ₂₄ . 4H ₂ O	0.000	2 "
CoSO ₄ . 7H ₂ O	0.000	1 "
NaCl	0.1	49

آليات نقل الذائبات عبر الاغشية البلازمية

Mechanisms of Solute Transport Across Plasma Membranes

قبل مناقشة أليات نقل الذائبات لابد من مناقشة التركيب الدقيق للأغشية البلازمية ونفاذية تلك الأغشية فضلاً عن الأسس والمباديء الخاصة بامتصاص الذائبات من قبل النبات.

The Ultrastructure of Plasma Membranes التركيب الدقيق للأغشية البلازمية

تتألف الأغشية البلازمية من دهون Lipids وبروتينات Proteins، حيث تشكل الدهون طبقتين تمثلان حاجزاً لنفاذية معظم المواد الذائبة في الماء. ومعظم دهون الأغشية البلازمية تكون بشكل دهون فوسفاتية Phospholipids ذات مجموعة فوسفات في إحدى النهايات حيث تكون محبة للماء Hydrophilic وتتجه للخارج بينما النهايات الأخرى تتجه للداخل وهي كارهة للماء Hydrophobic. ومن جانب أخر فإن لبروتينات الأغشية مناطق كارهة للماء متجهة للداخل بينما المناطق المحبة للماء تتجه للخارج ويث أنها ترتبط مع سلسلة كربوهيدراتية وتُدعى بالبروتينات السكرية Glycoproteins.

مكونات الاغشية البلازمية ووظائفها

Compositions and Functions of Plasma Membranes

تتكون الأغشية البلازمية من المكونات الآتية:

- أ الدهون: Lipids
- ١- الدهون الفوسفاتية الرئيسية: وتكون هذه الدهون بأشكال متعددة أهمها:
 - فوسفاتيدايل كولين Phosphatidylcholine
 - فوسفا تيدايل ايثانول أمين Phosphatidylethanolamine
- فوسفا تبدايل سيرين Phosphatidylserine
 وهذه تشكل الطبقة المزدوجة للغشاء البلازمي والتي تكون بمثابة حاجز
 لانتشار الذائبات القطبية Polar solutes.
- ٢- الدهون الفوسفاتية الثانوية: توجد هذه المركبات في الأغشية الداخلية
 للمايتوكوندريا والتى تؤدى دوراً فى تنشيط السايتوكرومات.
- ٣- الدهون السكرية Glycolipids: توجد هذه المركبات في أغشية الثايلاكويد

- للبلاستيدات الخضر بشكل خاص والتى تكون بمثابة حاجز لانتشار المواد.
- ٤- الكوليسترول Cholesterol: تؤدي هذه المركبات دوراً في نفاذية الأغشية.
 وستكون هناك مناقشة حول الدهون وبناءها الحيوي في الفصل الثالث عشر.

ب - البروتينات Proteins: يمكن تقسيمها حسب الوظيفة إلى:

- ١- البروتينات التركيبية Structural proteins: تؤدي هذه البروتينات دوراً مهماً في تشكيل هيكل السايتوبلازم مثل الأكتين Actine والخيوط الوسطية Intermediate filaments
 - ٢- البروتينات الناقلة Transport proteins: وهذه تكون بثلاثة أنماط:
- (أ) مركبات بروتينية حاملة Carrier proteins: تقوم بتسبهيل نقل المغذيات والعناصر الغذائية.
- (ب) القنوات Channels: وهي فتحات وبوابات عبر طبقة الدهون المزدوجة. هناك على سبيل المثال قنوات لمختلف العناصر.
- (ج) إنزيمات النقل النشط Enzymes for active transport: تستعمل هذه الإنزيمات الطاقة والتي غالباً ماتكون من مركب أدينوسين ثلاثي الفوسفات ATP لتوجيه عملية النقل الأيوني والمواد الأيضية عبر الأغشية، كما يتكون تدرج من أيونات الهيدروجين والصوديوم والبوتاسيوم والكالسيوم بهذه العملية.
- ٣- تقوم بروتينات مراكز تفاعلات الضوء بالتداخل مع صبغات الكلوروفيل
 لغرض اصطياد الطاقة الضوئية خلال عملية البناء الضوئي.
- 2- تقوم السايتوكرومات Cytochromes وإنزيمات نزع الهيدروجين Potochromes وبروتينات أخرى مثل بروتينات الحديد الكبريت بدور رئيسي في النقل الالكتروني Electron transport في المايتوكوندريا والبلاستيدات الخضر.
- المستقبلات Receptors الموجودة في الأغشية البلازمية يمكن أن تؤدي دوراً في التفاعل مع مختلف المؤثرات مثل الهرمونات والتي تتسبب في حث تفاعلات متسلسلة تنتهى بتحفيز بناء بروتينات نمو كما في الأكسينات.

Permeability of Plasma Membranes البلازمية الانفشية البلازمية

يقوم الغشاء البلازمي بتنظيم مرور المواد من وإلى الخلية والذي يوصف بأنه ذو نفاذية اختيارية Differentially permeable membrane أي أنه يسمح بمرور مواد معينة بسهولة مثل الماء ويمنع مرور مواد أخرى، ويعتمد ذلك على عدة عوامل داخلية وخارجية. وتقوم خلايا الكائنات الحية بالاحتفاظ بعدد كبير من المواد وبتركيزات عالية بالرغم من أنها تعيش في أوساط ذات تركيز منخفض من تلك المواد. وهذا يعني وجود حاجز ينظم

مرور المواد بطريقة دقيقة ومحكمة كما يتطلب ذلك وجود ألية نشطة لنقل المواد من منطقة ذات تركيز منخفض إلى منطقة تركيزها عالي وهذا يعني صرف طاقة حيوية توفرها عملية التنفس. ومن الجدير بالذكر بأن الأغشية البلازمية تعمل عادة على الإقلال من دخول المواد غير المرغوب فيها وتسهل مرور المواد التي تحتاجها الخلية. ومن الأمور المعروفة بأن الغشاء البلازمي نفاذ للماء لدرجة كبيرة بما تفرضه العلاقات المائية للخلية من تدرج في الجهد المائي، غير أن مرور المواد الأخرى يعتمد على مجموعة من العوامل منها مايخص طبيعة المواد المارة وخصائصها ومنها مايخص طبيعة الأغشية الخلوية التي تمر المواد خلالها. وأن موضوع النفاذية يرتبط بمميزات الأغشية البلازمية حيث يمكن تعريف النفاذية بأنها الانتشار النوعي للمواد إلى الخلية وهي ميزة للأغشية الخلوية لا المواد المارة عبرها. ويعتمد معدل النفاذية على عاملين رئيسيين هما ذوبان المواد المارة عبرها. ويعتمد معدل النفاذية على عاملين رئيسيين هما ذوبان المواد المنتشرة في الدهون فضلاً عن أوزانها الجزيئية وعليه يمكن القول بأن:

معدل النفاذية = معامل الانتشار الوزن الجزيئي

معامل الانتشار = <u>ذوبان المادة في الدهون</u> ذوبان المادة في الماء

ويؤدي التركيب الكيمياوي للذائبات العضوية وحجم تلك الذائبات فضلاً عن النشاط الحيوي للخلايا الدور الكبير في انتشار تلك المواد عبر الأغشية البلازمية. فالمواد التي تحوي مجموعات غير قطبية مثل مجاميع الميثايل (C_{1} -CH3) (C_{1} -CH3) و Ethyl groups (C_{1} -CH3) تنفذ بسرعة مقارنة مع المواد الحاوية على المجاميع القطبية مثل الهيدروكسيل (C_{1} -CH3) والدهايد (C_{1} -CH3) وأمين (C_{1} -CO) وأمايد (C_{1} -CO) التي تمتاز بئنها قليلة الذوبان في المواد الدهنية وبالتالي تنخفض نفاذيتها خلال الأغشية. ومما هو معروف بأن المجاميع القطبية تعمل على تكوين روابط هيدروجينية مع الماء وبذلك تحاط تلك الدقائق بجزيئات الماء ونتيجة لذلك تقل سرعة نفاذيتها.

أما الذائبات غير العضوية فإنها تنفذ عبر الأغشية البلازمية بشكل أيونات. وبالرغم من صغر حجم تلك الأيونات فإنها تنفذ ببطء شديد إذا ماقورنت مع نفاذية الذائبات العضوية غير القطبية. ويعود سبب ذلك بأن وجود الشحنة في تلك الأيونات يعطل دخولها للخلية، كما أن المواد المتأينة مواد قطبية وقابلة للتميؤ ونتيجة لذلك تصبح قليلة الذوبان في الدهون وذات حجم كبير. وتختلف الأيونات بدرجة تميؤها

وذلك حسب عدد الالكترونات والمدارات. فعلى سبيل المثال فإن البوتاسيوم يجذب ماء أقل مقارنة مع الليتيوم حيث أن عدد المدارات الالكترونية أقل في الأول عنه في الثاني. ونتيجة لذلك فإن أيونات البوتاسيوم تدخل بسهولة أكبر من دخول أيونات الليثيوم. وأن وجود شحنة قوية يقلل من فرص دخول الأيون للخلية، بمعنى أن التكافؤ الأعلى للأيون يعني نفاذاً أقل. فعلى سبيل فإن أيونات "K+, Na الأحادية التكافؤ تدخل الخلية أسرع من +Fe³ وذات الشيء يحدث في حالة الأيونات السالية.

إن تأثير الكثير من الأيونات على نفاذية الأغشية يعتمد على كيفية تأثير هذه الأبونات على تميؤ الجزء البروتيني للغشاء. ويأتى أيون الكالسيوم بالدرجة الأولى الذي يؤدي دوراً مهماً في تركيب الغشاء الخلوي وفعاليته حيث أنه يخفض امتصاص الماء، بينما أيونا الصوديوم والبوتاسيوم يزيدان من ذلك الامتصاص. إن وجود أيونات ثنائية التكافئ مع الأيونات أحادية التكافئ إنما يؤدى إلى هبوط نفاذية الأيونات الأحادية التكافئ. فمثلاً عند وضع طحلب لاميناريا البحري Laminaria في محلول ذو ملح واحد (NaCl) بتركيز مساو لتركيز ماء البحر فإن الطحلب لايلبث أن يموت غير أنه بوضع محلول CaCl₂ بتركيز قليل فإن هذا الطحلب يمكن أن يعيش، وتفسير ذلك أن محلول الملح الواحد (NaCl) يؤدى إلى إحداث اضطراب في نفاذية الأغشية بسبب تلفها وتحطيم الروابط فيها. وأن وجود ملح آخر $(CaCl_2)$ من شأنه إحداث نوع من التوازن حيث تبقى الأغشية سليمة. وبالمقابل فإن وجود الطحلب في محلول كلوريد الكالسيوم فقط يؤدي إلى تقليل النفاذية لما لأيونات الكالسيوم من دور مهم في تقوية الروابط في الأغشية وهذا يؤدي إلى موت الطحلب. ونتيجة لما تقدم فإن وجود الطحالب والكائنات الحية الأخرى في مياه متوازنة إنما تحافظ على سلامة وتركيب الأغشية وهذه الظاهرة تسمى ظاهرة التضاد الأيوني Ion antagonism. وثمة ظاهرة أخرى يمكن ملاحظتها، فبعض الأملاح تنفذ يسرعة أكبر عند وجودها مع أملاح أخرى فمثلاً وجود أيونات الكالسيوم بتركيز قليل يؤدي إلى زيادة نفاذية البوتاسيوم، وأيونات الليثيوم تعاون نفاذية أيونات الروبيديوم. تسمى هذه الظاهرة بالتعاون Synergism.

وقد وضعت مجموعة من النظريات والفرضيات لتفسير نفاذية الأغشية البلازمية والتي كانت تأخذ التدرج في التركيز بنظر الاعتبار بشكل أساسي فضلاً عن الخصائص التي تمتاز بها المواد النافذة، وقد وضعت ملاحظات لتفنيد النظريات القديمة:

أ - التخصص في امتصاص الذائبات.

ب التضاد الأيوني.

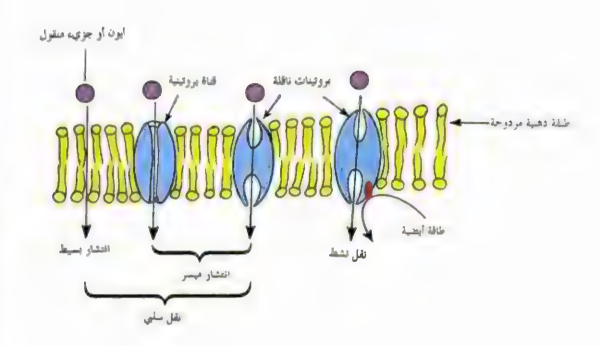
- ج الجزيئات الكبيرة الحجم أو الإنزيمات يمكن أن تنفذ عبر الغشاء البلازمي.
- د إحداث طفرات وراثية معينة يمكن أن تسبب تغييراً في خصائص الامتصاص للأغشبة البلازمية.

إن هذه الملاحظات تؤكد أن ثمة آليات نشطة يمكن أن تؤدي الدور الرئيسي في نفاذ المواد عبر الأغشية خصوصاً إذا كان ذلك ضد التدرج في التركيز والذي يكون من خلال المركبات الحاملة Carrier compounds والتى ستناقش لاحقاً.

أسس ومباديء امتصاص الذائبات من قبَل النبات

- أ تُمتص المواد غير المتأينة المحبة للماء Non-ionic hydrophilic تبعاً لحجومها حيث تدخل الدقائق الصغيرة بسهولة مقارنة مع الدقائق الكبيرة. ويكون ذلك من خلال الفتحات المحبة للماء في الغشاء البلازمي وتبعاً للتدرج في التركيز بين الخلية ومحيطها.
- ب تُمتص المواد غير المتأينة الكارهة للماء Non-ionic hydrophobic حسب ذائبيتها في الدهون، حيث تدخل الدقائق القابلة للذوبان في المواد الدهنية بسهولة تبعاً للتدرج في التركيز وخلال المكونات الدهنية للغشاء.
- ج لاتدخل المواد المتأينة بسهولة عندما تكون بشكل أيونات، بينما تدخل مواد أخرى بسهولة عندما لاتكون بشكل أيوني.
- د هناك الكثير من المواد التي تُستثنى إما جزئياً أو كلياً، بينما تتراكم مواد أخرى ضد التدرج في الجهد وهذا يعنى أن هناك آلية اختيارية من قبل الأغشية الخلوية.
- هـ المواد غير المتأينة تميل إلى الانتشار خلال الأغشية البلازمية بمعدل يتناسب طردياً وذوبانها في الدهون أو في مذيبات الدهون وعكسياً مع وزنها الجزيئي.
 - و الجدار الخلوي والمساحات البينية نفاذة للماء وكذلك للذائبات المختلفة.
- ز تمتاز الأيونات ينفاذيتها المنخفضة مما للدقائق غير المشحونة ذلك لأن الشحنة تجعل من الصعوبة بمكان اختراق تلك الدقائق عبر الأغشية ذات المجاميع الفعالة أو المشحونة التي قد تُبعدها أو تجذبها. تميل الأيونات إلى إحاطة نفسها بطبقة كثيفة من جزيئات الماء. وهذه الأغلفة المائية من شأنها أن تجعل الدقائق كبيرة إلى حد تؤثر على اختراقها خلال الفتحات في الأغشية. وإضافة إلى أن الأيونات بطبيعتها كارهة للدهون Lipophobic وبالتالى فإنها تمتلك معدلات منخفضة للانتشار.
 - ح تتأثر حركة الأيونات بالجهد الكهربائي فضلاً عن الجهد الكيميائي.
 - ط قد تُمتص الأيونات والذائبات الأخرى بصورة نشطة عبر الأغشية البلازمية.

- وهناك أليتان رئيسيتان لتفسير نقل وامتصاص الأيونات المعدنية من قبل أنسجة النبات:
- أ النقل السلبي (غير النشط) Passive transport: والذي يشمل الانتشار البسيط Simple diffusion والانتشار الميسرُّ Facilitated diffusion والانتشار الميسرُّ
- ب النقل النشط Active transport: عملية النقل النشط لابد وأن تتضمن صرف طاقة (الشكل ٢-٢).



شكل (٦-٦) الآليات الرئيسية لامتصاص الأيونات والذائبات

النقل السلبي Passive Transport

يمكن للأيونات أن تنتشر أو تُمتص تبعاً للتدرج في الجهد الكهروكيميائي Electrochemical potential gradient، أي أن لهذا التدرج مكونين هما المكون الكيميائي والمكون الكهربائي. ويتضح التدرج في الجهد الكيميائي إذا كان تركيز أيون ماعلى جانب من الغشاء أكبر من تركيزه على الجانب الآخر. وينشأ التدرج في الجهد الكهربائي من وجود دقائق مشحونة أو أيونات، كما ينشأ من شحن جانب من الغشاء بشحنة معينة مقارنة مع الجانب الآخر. ويمكن أن يحصل هذا النوع من النقل وفق عدد من الآليات الفرعدة.

۱- الإنتشار البسيط Simple Diffusion

ويحدث هذا النوع من الانتشار عندما يكون تركيز المواد الذائبة في داخل الخلية أقل مما في خارج الخلية. وعليه فإن تلك المواد تنتشر إلى الداخل حتى تتساوى التركيزات بين داخل وخارج الخلية. وتكون حركة الذائبات في هذه الحالة تبعاً للتدرج في الجهد الكيميائي بمعنى أنه يكون من الجهد الكيميائي العالي إلى الجهد الكيميائي المنخفض وذلك من خلال الطبقة الدهنية المزدوجة للغشاء البلازمي (شكل ٢-٢). ويمكن التعبير عن هذا النوع من الامتصاص باستخدام قانون فيك Fick's law.

 $C^{\circ} - C^{\dagger} = C^{\circ} - C^{\circ}$ وهو التدرج في التركيز

وكما نوقش سابقاً فإن الغشاء البلازمي دهني في خصائصه ولذا فإن جزيئات المواد الذائبة غير القطبية تمر بسهولة خلاله. وثمة ذائبات قليلة ذات أهمية أحيائية غير قطبية مثل NH₃, CO₂, O₂ تعبر الغشاء البلازمي بالانتشار البسيط خلال الطبقة الدهنية المزدوجة. وبالرغم من أن الماء يمتاز بالقطبية العالية فإنه ينفذ عبر الأغشية البلازمية بسهولة وبسرعة وقد يكون ذلك بسبب أن جزيء الماء متعادل Neutral وله حجم جزيئي صغير جداً. وقد اكتشفت حديثاً فتحات مجهرية خاصة بالماء وهي مؤلفة من بروتينات أغشية تامة Integral membrane proteins، وتدعى هذه الفتحات أكوابورينات المشحونة باعتبارها مواد قطبية يكاد يكون قليلاً جداً بهذه الوسيلة.

Facilitated Diffusion الانتشار الميسرُ

لقد استطاع الباحثون في الثلاثينيات من القرن العشرين الميلادي من تشخيص حالات فيها تدخل الأيونات بسرعة كبيرة وأسرع مما هو متوقع في حالة الانتشار البسيط حيث أن الغشاء البلازمي غير منفذ للذائبات المشحونة بشكل خاص. وقد توجت تلك الدراسات بتشخيص بروتينات قنوية Channel proteins وبروتينات حاملة Carrier . (شكل ٢-٢) والتي تقوم بوظيفة بروتينات ناقلة Transport proteins إن بعض بروتينات النقل تيسر وتسهل انتشار الذائبات المتأينة متجاوزة لمشكلة ذوبان المواد المارة عبر الطبقة الدهنية المزدوجة للغشاء ومن الجدير بالذكر بأن اتجاه عملية النقل لازالت محددة بتدرج التركييز في حالة الذائبات غيير المشحونة وبالتدرج الكهروكيميائي Electrochemical gradient في حالة الأيونات. وتستمر عملية النقل حتى حصول حالة الاتزان. كما أنها ثنائية الاتجاه حسب ماتستدعيه تركيزات المواد خارج وداخل الخلية. ومن الجدير بالتنويه بأن بعض العلماء قد اعتبر آلية انتقال الأيونات بواسطة البروتينات القنويه بمثابة انتشار بسيط لأنه يخضع لذات الأسس المذكورة في تلك الآلية (Yaiz and Zeiger,1998).

بروتينات النقل Transport Proteins

هناك مجموعتان رئيسيتان من بروتينات النقل هما·

أ - البروتينات الحاملة Carrier proteins: وتعرف أيضاً بالمركبات الحاملة Carriers أو الناقلة Transporters حيث ترتبط هذه المركبات مع الذائبات مثل ارتباط الإنزيم

بمادة التفاعل. إن هذا الارتباط بالذائب من شأنه أن يحدث تغير في شكل المركب الحامل لتسهيل إيصال ذلك الذائب إلى الجانب الآخر من الغشاء. وبعد إنجاز عملية النقل فإن البروتين الحامل يعود إلى الشكل الأصلي الخاص به لتسهيل التقاط ذائب أخر وهكذا.

- بروتينات قنوية Channel proteins: والتي تشكل قناة مشحونة ومملوءة بالماء والتي تمتد عبر الغشاء. ويمكن تشخيص تلك القنوات بواسطة نوعية الأيونات المنقولة والتي تعتمد بدورها على حجم الأيون المتميء Hydrated size. ولقيد زاد عدد القنوات البروتينية المكتشفة في الأغشية البلازمية للنباتات. وفي الوقت الحاضر فهناك أدلة قوية على وجود قنوات للبوتاسيوم والكلوريد والكالسيوم هذا فضلاً عن قنوات لأيونات عضوية قد أقترح وجودها. ومن الجدير بالملاحظة بأن البروتينات القنوية حاوية على بوابات لعملية فتحها وغلقها. وتنتشر الذائبات في حجوم وشحنات معينة خلال الأغشية البلازمية عندما تكون تلك البوابات مفتوحة. وهناك نوعان من تلك البوابات:
 - ١- بوابات كهربائية تُفتح استجابة لجهد الغشاء عندما يكون ذو قيمة معينة.
- ۲- بوابات تفتح بوجود أيون معين مطلوب نقله عبر الغشاء والتي تحور لهذا الغرض بوجود الضوء أو الهرمونات أو مخفزات أخرى.

إن الأيونات المنقولة بهذه الآليات يمكن أن تعود ثانية لوسط النمو حسب ماتتطلبه حالة تركيز تلك الأيونات، غير أن المراجع السابقة قد ناقشت بعض الآليات التي تفسر نقل الأيونات بكميات كبيرة وضد التركيز وبدون صرف طاقة. وقد اقترحت بعض الآليات لهذا الغرض مثل التبادل الأيوني Ion exchange واتزان دونان اقترحت بعض الآليات لهذا الغرض مثل التبادل الأيوني Mass flow فضلاً عن التدفق الكتلي Mass flow وبهذا الصدد فإنه قد يكون لبروتينات النقل دور فيها إلا أنها حينما أقترحت لم يكن العلماء قد حددوا ملامح تلك البروتينات ودورها في نقل الذائبات.

Ion Exchange التبادل الأيوني

تمتز وتتجمع سطحياً بعض الأيونات على سطح الجدار الخلوي أو أغشية أنسجة النبات من الداخل، وهذه قد تتبادل مع أيونات من المحلول الخارجي الحاوي على ذلك النسيج. فمثلاً البوتاسيوم يتبادل مع البروتونات (أيونات الهيدروجين) والنترات تتبادل مع أيونات الهيدروكسيل. ويمكن لهذه الآلية أن تسهل امتصاصاً كبيراً للأيونات من الوسط الخارجي والذي لايمكن اعتباره ضمن الانتشار البسيط. ومن الجدير بالذكر بأن البايروفات Pyruvate تدخل عبر الغشاء الداخلي للمايتوكوندريا عن طريق التبادل

مع أيون الهيدروكسيل 'OH تحت وساطة ناقل بايروفات Pyruvate transporter. كما أن المالات تتبادل مع الاورثوفوسفات في ذات الغشاء تحت وساطة ناقل خاص بالاحماض ثنائية الكربوكسيل Dicarboxylate transporter. وبالمثل تراكم السكريات أو الكالسيوم في فجوات الخلايا الخازنة يكون بالتبادل مع المبروتونات.

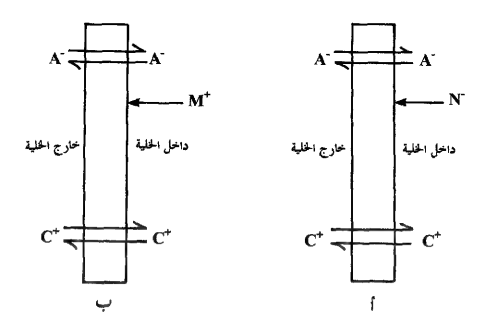
اتزان دونان Donnan Equilibrium

يفسر اتزان دونان تأثير الأيونات غير القابلة للانتشار، كما أنها تأخذ بنظر الاعتبار تراكم الأيونات ضد التدرج في التركيز. ويوضح الشكل (٦-٣) تلخيصاً مبسطاً لذلك كما يلى:

- الغشاء منفذ بصورة حرة للأيونات الموجبة "D والأيونات ثابتة. وأن هذا الغشاء منفذ بصورة حرة للأيونات الموجبة "D والأيونات السالبة "A من المحلول الخارجي. وهذا يعني أن كميات متساوية من الأيونات الموجبة والسالبة تنفذ من المحلول الخارجي عبر الغشاء حتى حصول حالة التوازن. غير أن هذا الاتزان لابد وأن يتعادل كهربائياً. ولذلك فإن هناك حاجة إلى أيونات موجبة إضافية لموازنة الأيونات السالبة الثابتة (غير القابلة للانتشار) على الجانب الداخلي للغشاء. وعليه فإن الأيونات الموجبة تكون بتركيز أكبر في المحلول الداخلي للخلية مما للمحلول خارج الخلية. كذلك فإن تركيز الأيونات السالبة في الداخل يكون أقل مما في خارج الخلية.
- 7- في (ب) هناك حاجة للأيونات السالبة لموازنة الأيونات الموجبة الثابتة "M (غير القابلة للانتشار) على الجانب الداخلي للغشاء. وعليه ستكون الأيونات السالبة بشركيز أعلى مما في المحلول الخارجي. وأن تركيز الأيونات الموجبة في المحلول الداخلي سيكون أقل مما في المحلول الخارجي.

ولابد من تحقيق شرطين للوصول إلى الاتزان:

- أ تركيز الأيونات الموجبة يساوي تركيز الأيونات السالبة على كل جانب من الغشاء البلازمي.
- ب نسبة الأبونات الموجبة القابلة للنفاذ في الداخل إلى نسبتها في الخارج لابد
 وأن تساوي نسبة الأيونات السالبة القابلة للنفاذ في الخارج إلى نسبتها في
 الداخل بمعنى:



شکل (۹-۳) شکل تخطیطی بوضع فکرة اتزان دونان

الأيونات الموجبة في الداخل الأيونات السالبة في الخارج الأيونات السالبة في الداخل الأيونات السالبة في الداخل

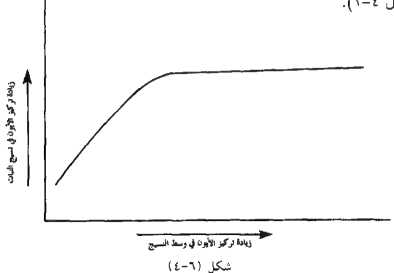
وحسب هذه الآلية فإن الجهد الكيميائي أو تركيز الأيونات لايكون بالضرورة متساوياً بين الداخل والخارج، ولابد من حصول توازن كهربائي حسب المعادلة أعلاه. ولقد وجد أن تراكم الزنك يكون تبعاً لحصول اتزان دونان فضلاً عن تكوين مشتقات الزنك غير المتأينة داخل الخلية.

ومما تقدم من أفكار وآراء والتي تخص التبادل الأيوني واتزان دونان فإن هناك مايوحي بأن معظم الأغشية الأحيائية ذات شحنات وهناك تباين في الجهد الكهربائي بين داخل الغشاء وخارجه. وعادة تكون الجوانب الداخلية من الخلية سالبة بالنسبة إلى الخارج. ويؤثر جهد الغشاء على سيل الأيونات لكنه ينشأ من انتشار غير متساوي للأيونات. وهناك عدة احتمالات لحصول هذا الفرق في الجهد الكهروكيميائي والتي ستناقش لاحقاً في عملية النقل النشط.

Mass Flow الكتلى الانسياب الكتلى

تتحرك الأيونات في أنسجة الجذر مع المتدفق الكتلي للماء. ويؤدي النتح إلى زيادة في امتصاص تلك الأيونات حيث يكون تأثير النتح بصورة مباشرة أو غير مباشرة. ويعتقد بعض الباحثين بأن تأثير النتح على امتصاص الأيونات يكون بتحريك الأيونات بعد وصولها إلى أوعية الخشب. أما عملية نقل الأيونات من محلول التربة إلى عناصر الخشب فقد يكون بالآلية السلبية (غير النشطة) التي سبق مناقشتها أو بالآلية النشطة التي سبق مناقشة في الجزء التالي.

ومن الجدير بالذكر بأنه أفترض أن جزءاً من حجم أنسجة الجذر غير مفصولة عن الحيط بواسطة غشاء أو أي حاجز انتشاري، وأن هذا الجزء إنما هو معني بالانتشار الحر للأيونات والذي يسمى المساحة الحرة الظاهرية Apparent free space. وقد أستدل على وجود هذه المساحة بتجربة بسيطة حيث عندما يُنقل نسيج نباتي من وسط يحوي تركيزاً منخفضاً من أيون ما إلى وسط ذي تركيز عال من نفس الأيون. فإن هناك امتصاص سريع للأيونات ويستمر ذلك حتى تهبط عملية الامتصاص وتصل إلى حالة مستقرة (شكل ٢-٤)، وهذا يعني أن امتصاص الملح يصبح حينئذ تحت السيطرة الحيوية. وعند إرجاع النسيج إلى وسط منخفض التركيز ثانية، فإن بعض الأيونات تنتشر ثانية إلى الوسط الخارجي. وهذا يعني أن جزءاً من ذلك النسيج معني بالانتشار الحر للأيونات (شكل ٢-٤). ولقد وجد أن ذلك يشمل المساحات البينية spaces والجدر الخلوية (شكل ٢-٧). ولقد وجد أن ذلك يشمل المساحات البينية spaces والجدر الخلوية (Cell walls)



تأثير زيادة تركيز الأيونات في وسط النسيج النباتي على معدل امتصاص تلك الأيونات (Devlin, 1975)

النقل النشط Active Transport

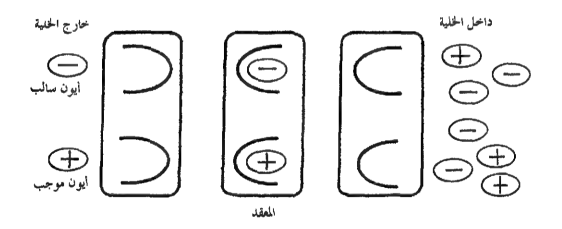
تجمعت أدلة كثيرة على أن الأيونات تتراكم في أنسجة النبات ويكون ذلك ضد تدرج التركيز، أي أن تركيز تلك الأيونات يكون منخفضاً في بيئة النبات لكن تبقى عملية الضخ الأيوني إلى داخل خلايا النبات مستمرة. ويحدث ذلك التراكم للأيونات بطريقة لايمكن تفسيرها بالأليات التي سبق مناقشتها حيث تُثبط هذه العملية بدرجة الحرارة المنخفضة أو تركيز منخفض للأكسجين فضلاً عن المثبطات الحيوية. وتراكم الأيونات في هذه الحالة لابد وأن يكون بصرف طاقة حيوية. وعليه تسمى عملية نقل الأيونات بمساعدة الطاقة الحيوية بالنقل النشط Active transport. وبالعكس من الانتشار الميستَّرُ فإن النقل النشط يكون وحيد الاتجاه إما إلى داخل أو إلى خارج الخلية ويحدث بواسطة بروتينات حاملة. ولأن أنظمة النقل النشط تحرك الذائبات ضد التدرج في التركيز والجهد الكهروكيميائي فإن كثيراً مايشار إليها على أنها مضخات Pumps.

- وهناك عدد من الأدلة حول حدوث عملية النقل النشط وهي:
- ١- مشبطات التنفس والبناء الضوئي تشبط عملية نقل الأيونات، ومما لايغيب عن البال بأن هاتين العمليتين توفران طاقة حيوية.
 - ٢- الظروف اللاهوائية ودرجات الحرارة المنخفضة تثبط عملية امتصاص الأيونات.
- ٣- كثير من الأيونات الممتصة بعد وصولها داخل الخلية لايمكن ارتشاحها أو تبادلها خارجياً.
- ٤- ظاهرة التضاد الأيوني Ion antagonism التي نوقشت سابقاً توحي بفكرة مواقع
 للمركبات الحاملة Carrier sites للأيونات.
- ٥- إن تراكم الأيونات أو استبعادها ضد التدرج في الجهد الكهروكيميائي يعني بأنه لابد من صرف طاقة لهذا الغرض.

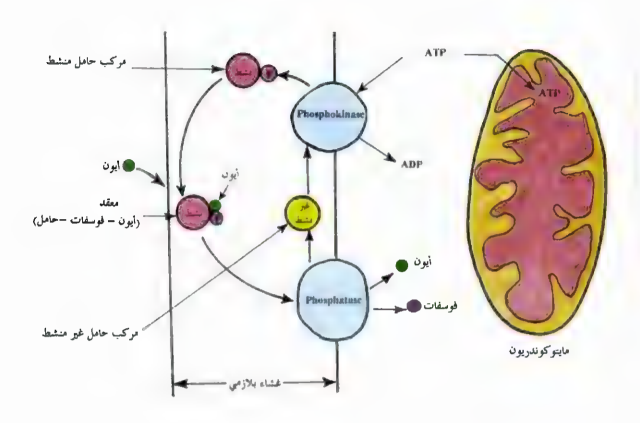
i The Carrier Concept فكرة المركب الحامل

يسمى جزء من النسيج أو الخلية والذي يسمح بدخول الأيونات من خلال تدخل طاقة حيوية بالمساحة الداخلية عندما تنتهي المساحة الخارجية. وكما ذُكر سابقاً فإن المساحة الخارجية هي المساحة التي تسمح للانتشار الحر للأيونات.

إن المنطقة الفاصلة بين المساحة الخارجية والمساحة الداخلية تكون غير منفذة للأيونات الحرة وتحتاج إلى نوع من المركبات الحاملة المتخصصة والتي ترتبط مع الأيونات في المساحة الخارجية وتوصلها إلى المساحة الداخلية. إن الحاجز غير المنفذ يكون عادة بشكل غشاء ويحوي المركب الحامل، والشكل $(\Gamma - 0)$ يوضح فكرة مبسطة عن فكرة المركب الحامل ودوره في نقل الأيونات حيث يتشكل مركب معقد من الأيون والحامل فكرة المركب الحامل وبعد ذلك يقوم هذا المعقد بدفع الأيونات إلى الداخل. والسؤال الذي يتبادر إلى الذهن هو ماهية خصائص ومميزات المركب الحامل فضلاً عن آلية تكوين معقد الأيون - الحامل. لذلك هناك عدد من النماذج، غير أن النموذج المقبول هو اشتراك معقد الأيون - الخامل. لذلك هناك عدد من النماذج، غير أن النموذج المقبول هو اشتراك معقد الأيون - الخامل. لذلك هناك عدد من النماذج، غير أن النموذج المقبول هو اشتراك معقد الأيون - الخامل. لذلك هناك عدد من النماذج، غير أن النموذج المقبول هو اشتراك



ويوضح الشكل (٦-٦) تخطيطاً لذلك.



شكل (٦-٦) شكل تخطيطي يوضح كيفية اشتراك ATP وبعض الإنزعات في الأغشية لتسهيل عملية نقل الأيونات

ومن الجدير بالذكر بأنه لايوجد تأكيد حتى وقت قريب حول الطبيعة الكيميائية للمركبات الحاملة، فقد كان تصور العلماء بأنها قد تكون جزيئات دهنية أو مركبات سايتوكروم وقد تكون بروتينات. وفي كل الأحوال فإن الطبيعة الحقيقية قد توضحت في السنوات الأخيرة على أنها مركبات بروتينية أو إنزيمية. وقد تأكد وجود المركبات الحاملة من خلال بعض التجارب التي نوجزها بما يلي:

1- تبادل النظائر Isotopic Exchange

إن الأيونات الممتصة بصورة نشطة غير قابلة للتبادل لدرجة كبيرة مع أيونات لذات النوع في المساحة الخارجية أو الوسط الخارجي. ويمكن استعمال أيونات مشعة والتي تبدو مفيدة في مثل هذه التجارب. وقد قام العالم الأمريكي عمانوئيل ابستين E. Epstein بهذه التجارب حيث درس امتصاص الكبريتات المشعة ^{35}S وقد وجد أن امتصاص الكبريتات يكون بنوعين:

أ - أيونات نافذة.

أبونات ممتصة امتصاصاً نشطاً.

إن الأيونات الممتصمة بصورة نشطة غير قادرة على الانتشار العكسي Back diffusion وأن الغشاء البلازمي غير منفذ لهذه الأيونات، وحتى التبادل الأيوني بين الأيونات المشعة غير ممكن، وقد عزي ذلك إلى تدخل المركبات الحاملة في عملية امتصاص الأيونات.

وقد أجريت التجربة الآتية والموضحة في الشكل (٦-٧):

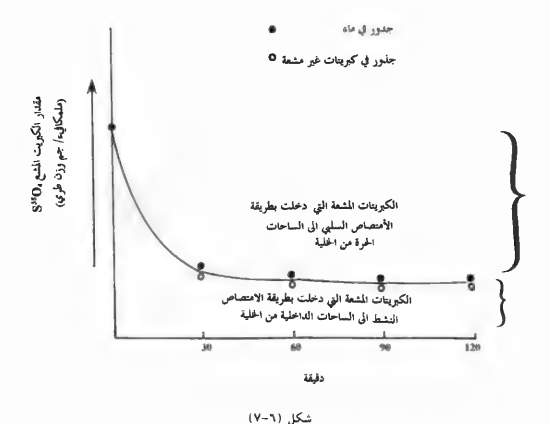
وضعت جذور شعير مفصولة في محلول 25 O_4 للدة ٦٠ دقيقة. حُسب مقدار الكبريتات (المشعة) المأخوذة لبعض العينات، بينما وضعت عينات أخرى في ماء أو في محلول كبريتات 25 25 25 كير مشع إلى فترات تصل إلى ٢٠ دقيقة لملاحظة عملية إعادة الامتصاص Desorption، حيث لوحظ أن هناك فقدان لبعض الكبريتات المشعة وبقاء القسم الآخر داخل أنسجة الجذر دون أن يخرج إلى الوسط الخارجي. لذلك يمكن تقسيم الكبريتات المشعة إلى نوعين:

أ - نوع دخل بطريقة الامتصاص السلبي إلى المساحات الحرة من الخلية.

ب - نوع دخل بطريقة الامتصاص النشط فلم يستطع الخروج حيث ارتبط بالمساحات الداخلية.

7- ظواهر الإشباع Saturation Effects

إن زيادة تركيز الأيون في المعيط الخارجي للخلية لايزيد معدل امتصاص الأيون إلى حد كبير. وهناك حد معين عنده يكون معدل الامتصاص ثابتاً (شكل ٢-٤). وبعبارة أخرى يمكن الوصول إلى نقطة الإشباع والتي عندها تكون كافة مواقع الامتصاص النشط قد شُغلت. وهذا يؤكد على أن هناك عدد محدود من المركبات الحاملة والتي تقوم بعملية النقل النشط.



فصل الكبريتات المتصة إلى أبونات نافذة وأبونات محتصة بالآلية النشطة. قبل بدء التجربة فإن جذور الشعير المفصولة قد عرضت إلى $_{2}^{35}$ $_{3}$ $_{4}$ (هر، ملمكافيء/لتر لمدة $_{4}$ دقيقة)

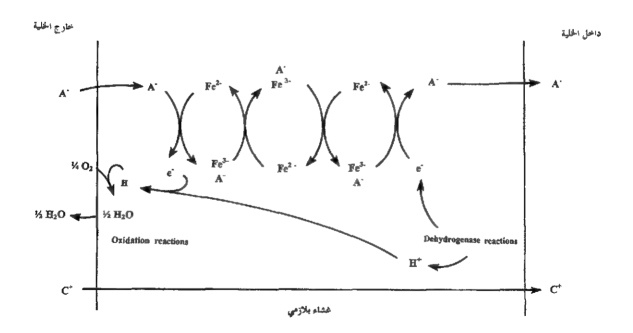
Specificity -"

تُمتص الأيونات بمعدلات متباينة كما أن لها مستويات مختلفة من التراكم. وهذا يوحي بوجود مركبات حاملة متخصصة. ويمتاز هذا التخصص بالوضوح الشديد بين الأيونات ذات الطبيعة الكيميائية المختلفة، لكنه غير واضح وضعيف بين الأيونات ذات السلوك المتشابه. وعليه فإن بعض الباحثين قد وجدوا بأن الأيونات الموجبة مثل البوتاسيوم والسيزيوم والروبيديوم تتنافس مع بعضها البعض على المواقع نفسها بمعنى أن معدل امتصاص الروبيديوم يقل بإضافة البوتاسيوم أو السيزيوم إلى المحلول المغذي كما أن زيادة تركيز الروبيديوم في وسط الجذور تساعد في السيطرة على التأثيرات المثبطة للأيونين الآخرين. ولايقوم الصوديوم أو الليثيوم بعملية تثبيط امتصاص الروبيديوم وهذا يوحى بأن لهما مواقع مختلفة في الأغشية البلازمية.

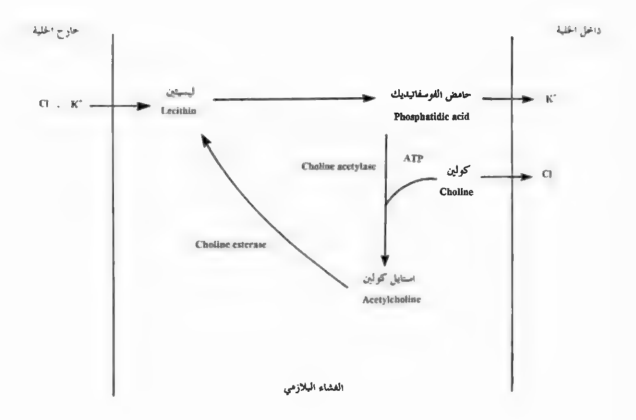
وهناك أمثلة أخرى فيما يخص الأيونات السالبة حيث وجد أن السيلينات Selenate تثبط امتصاص الكبريتات ولكن لاتقوم بذلك مع الفوسفات أو النترات.

ومايحدث في التخصص وظواهر الإشباع يناظر إلى درجة كبيرة مايحدث في علاقة الإنزيم بمادة التفاعل.

وقد قدمت نظريات وفرضيات منذ الخمسينيات من القرن العشرين الميلادي لتوضيح ألية نقل الأيونات عبر الأغشية البلازمية. وكان لونديجارد Lundegardh قد المتوضيح ألية مضخة السايتوكروم Cytochrome pump لامتصاص الأيونات السالبة Anions المتحدث ألية مضخة السايتوكروم وسلط عدد من الباحثين. وفي الوقت نفسه قدمت فرضية ألية المركب الحامل التي تتضمن اشتراك ATP (Carrier mechanism involving ATP) ATP فرضية ألية المركب الحامل التي تتضمن اشتراك Phospholipids لنقل الأيونات السالبة Anions والتي تفترض اشتراك الدهون الفوسفاتية Phospholipids لنقل الأيونات السالبة والأيونات الموجبة Cations (شكل ٦-٩) والتي لم تلقى التأييد الكبير من قبل الباحثين.



شكل (٦-٨) مضخة السايتوكروم لنقل الأيونات عبر الأغشية البلازمية



شكل (٦-٩) آلية النقل النشط التي تتضمن اشتراك ATP . الدهون الفوسفاتية تتحلل وتُبنى في دورة معينة خلالها تتم عملية ضخ الأيونات

آلية المركب الحامل التي تعتمد على ادينوسين ثلاثي الفوسفات Carrier Mechanism Depending Upon ATP

قدمت هذه الفرضية لأول مرة من قبل Hodges (١٩٧٣) والتي استندت على دراسات أجريت على خلايا حيوانية. تعتمد هذه الآلية على نشاط إنزيم ATPase وهو مبيعة من إنزيمات بمقدورها أن تحلل ATP مائياً إلى ADP (أدينوسين ثنائي الفوسفات) وفوسفات غير عضوية.

ويمكن الاستفادة من الطاقة المتحررة من هذه العملية في عملية النقل للأيونات. وهناك بعض الأدلة على أهمية إنزيم ATPase ومنها وجود علاقة وثيقة بين نشاط ATPase ومعدل امتصاص الأيونات، حيث يقوم ATP بتوفير الطاقة لعملية النقل ويقوم في الغشاء البلازمي بتسهيل عملية تضمين الطاقة في النقل الأيوني. كما وجد أن هناك تشابها بين الحركية Kinetics الخاصة بتنشيط البوتاسيوم لإنزيم ATPase وحركية امتصاص البوتاسيوم في جذور نبات الشوفان Oat.

وبناءً على تلك المعلومات والأفكار فقد افترض Hodges (١٩٧٣) نموذجاً لتخمين امتصاص الأيونات السالبة والموجبة من قبل أنسجة النبات (شكل ٦-١٠).

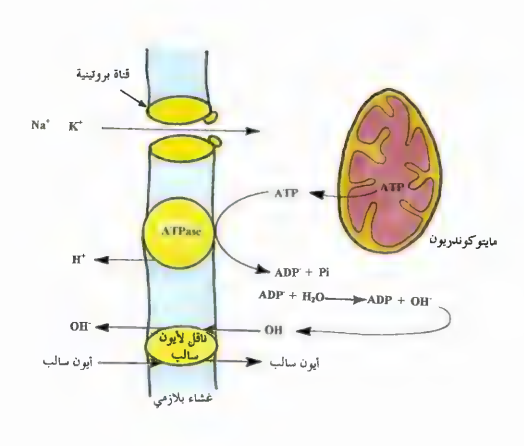
وقد افترضت الخطوات الآتية لتوضيح هذه الآلية:

الحقوم إنزيم ATPase المرتبط بالغشاء بفصل ATP إلى ADP (أيون سالب)
 المورايل Phosphoryl cation (أيون موجب)

ويعد الفسفورايل أيون موجب غير مستقر لايلبث أن يتفاعل مع الماء لإنتاج بروتون تبعاً للمعادلة الاتية:

$$[O = P(OH)_2]^+ + HOH \longrightarrow H_3PO_4 + H^+$$

۲- يتحرر البروتون إلى الوسط الخارجي بواسطة مضخة بروتونية (H⁺ pump)
 ونتيجة لذلك يتكون تدرج في الرقم الهيدروجيني pH عبر الغشاء.



شكل (٦٠-٦) آلية النقل النشط بالاعتماد على ATP

- ٣- يبقى الأيون السالب المعادل OH' في السايتوبلازم ويتكون جهد كهربائي سالب للخلية بالمقارنة مع الوسط الخارجي.
- 3- وهذا يؤدي إلى جذب الأيونات الموجبة بالتبادل مع البروتونات. ويدعى هذا النوع من الانتشار بالكهروأزموزية Electroosmosis، حيث يقوم ناقل الأيونات الموجبة بحمل تلك الأيونات إلى داخل الخلية.
 - ٥- يفسر هذا النموذج أيضاً امتصاص الأيونات السالبة.

آن ADP الناتج من تجازئة ATP والذي يتحدر إلى السايتوبالازم يسبب زيادة تركيز 'OH . وأن OH ناتج من تفاعل 'ADP مع الماء.

ADP + HOH → ADP + OH

٧- يقوم 'OH بتوجيه حامل للأيونات السالبة Anion carrier . وهذا الحامل يقوم بتبادل
 OH' مع أي أيون سالب آخر خارج الخلية، غير أن هذا التبادل للأيون السالب
 يكون اختيارياً.

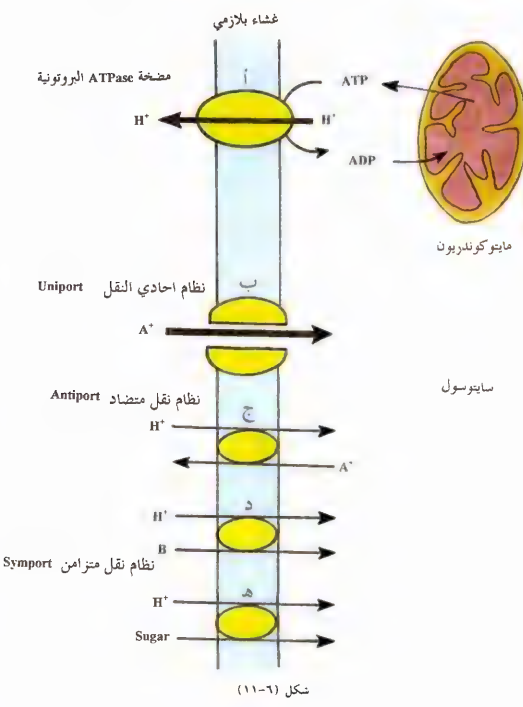
إن هذه الألية تفترض أن ATPase بروتين حامل ناقل للبروتونات. وهناك العديد من المعطيبات الجيديرة بالاهيتمام والتي تخص مضخة ATPase البروتونية ATPase-proton pump.

- ١- تتضمن العملية نقل البروتونات في اتجاه واحد من الداخل إلى الخارج.
- ٢- بما أن البروتونات المنقولة تحمل شحنة فينشأ تدرج كهروكيميائي عبر الغشاء فإن ذلك يعني أن المضخة البروتونية الخاصة بـ ATPase ماهي إلا مضخة مولدة للجهد الكهربائي Electrogenic تساهم مباشرة في إحداث الفرق في الجهد السالب عبر الغشاء البلازمي.
- 7- بما أن البـــروتونات هي المنقولة أساساً فإن المضخة البروتونيـــة ATPase proton pump تنشيء تدرج بروتوني وتدرج كهـربائي عبـر الغـشاء البلازمي. وهذا من شأنه المساعدة في انتاج ATP ، حيث إن الطاقة المخزونة في التدرج البروتوني الكهروكيميائي الناجم يمكن أن يُقرن بالشغل الخلوي حسب فرضية بيتر ميتشل الكيموأزموزية Mitchell's chemiosmotic hypothesis والتي ستوضح لاحقاً في الفصول الخاصة بالأيض النباتي. وثمة طرق مختلفة لعملية اقتران التدرج البروتوني الكهروكيميائي مع حركة الذائبات عبر الأغشية البلازمية والتي يمكن تلخيصها في الشكل (١٥-١١) وكما يلى :
- أ بما أن المضخة هي مولدة للجهد الكهربائي Electrogenic فإنها تساهم في الامتصاص
 السلبي (غير النشط) للأيونات الموجبة مثل البوتاسيوم ويكون ذلك من خلال
 قنوات أيونية خاصة. وهذا مايسمى نظام أحادي النقل Uniport system.
- ب عودة البروتونات إلى السايتوسول يمكن أن يقترن مع نقل مشترك Cotransport
 لجزيئات ذائبة أخرى. ويساهم في ذلك البروتين الحامل نفسه أيضاً، كما أن حركة الذائب الثاني يكون مع التدفق البروتوني إلى الداخل مع التدرج الكهروكيميائي حيث يتدفق البروتون إلى الداخل وفي الوقت نفسه وبواسطة الحامل ذاته يتدفق

- أيون موجب مثل الكالسيوم إلى الخارج. ويسمى هذا النوع من النقل المشترك عالنقل المتضاد Antiport.
- ج وثمة مثالين لما يسمى بالنقل المتزامن Symport حيث ذائبان يتحركان في اتجاه واحد وفي الوقت نفسه. ففي المثال الأول ضغ بروتوني للخلية مقترن بامتصاص أيونات سالبة ضد التدرج الكهروكيميائي. وفي المثال الثاني فإن التدرج البروتوني يمكن أن يُستغل لتقوية امتصاص ذائبات غير مشحونة مثل السكريات.

إن الأمثلة الثلاثة الأخيرة والتي تمثل نقل مشترك للأيونات إنما هي أشكال من النقل النشط والذي يكون بواسطة بروتينات حاملة خاصة.

ومن الجدير بالذكر بأن علماء فسيولوجيا الحيوان قد قدموا أنماطاً لعملية النقل النشط والتي يمكنها استثمار طاقة ATP لعملية الضخ النشط لبعض الأيونات أهمها البوتاسيوم والصوديوم والمغنيسيوم. وقد أكدت التجارب أن طاقة ATP يمكن استغلالها بصورة مباشرة أو غير مباشرة. فعلى سبيل المثال تعد مضخة الصوديوم – البوتاسيوم وسبوم لله ATP عداً لاستغلال طاقة ATP بشكل مباشر، بينما يعد دخول أيونات أخرى أو خروجها من الخلية نتيجة لتثبيت تدرج بروتوني أو أيوني الناجم عن الستغلال ATP مثالاً جيداً للنقل النشط غير المباشر والذي تم توضيحه في المناقشة السادة.



الطرق المختلفة لتكوين تدرج بروتوني عبر الأغشية البلازمية

أ - مضخة ATPase البروتونية

ب - نظام أحادي النقل Uniport system

ج - نظام نقل متضاد Antiport system

د - ه نظام نقل متزامن Symport system

18 C

وظائف العناصر المعدنية الضرورية وأعراض نقصها

Functions of the Essential Mineral Elements and Symptoms of Mineral Deficiency

سنحاول في هذا الجزء مناقشة موضوعين رئيسين هما الوظائف الفسيولوجية والكيموحيوية للعناصر (جدول ٦-١) وأعراض نقص تلك العناصر.

N Nitrogen النيتروجين (۱)

يقوم النبات بامتصاص النيتروجين بشكل أمونيوم NH_4^4 أو نترات NO_3 وبعد ذلك تختزل داخل النبات وتتحول إلى الشكل العضوى في بناء الخلية النباتية.

وظائف النيتروجين

١- يشكل النيتروجين الجزء المهم في تركيب الأحماض الأمينية وبالتالي البروتينات:

 $_{\text{NH}_{2}}^{\text{H}}$ R - C - COOH حامض أميني

- عوجد في تركيب مركبات مهمة مثل الأحماض النووية RNA و RNA، حيث يدخل في تركيب البيورينات Purines (أدينين Adenine وجوانين Guanine) وكنذلك البايريميدينات Pyrimidines (شايمين Thymine وسايتوسين Cytosine) ويوراسل (شكل ۲-۲۱).
- ۲- يدخل في تركيب البورفيرينات Porphyrins التي تدخل في تشكيل جازيئات
 الكلوروفيل والسايتوكرومات Cytochromes (شكل ۱۳-۱).
 - ١٩٠٠ عـ دخل في تركيب المرافقات الإنزيمية NAD, NADP

NAD = Nicotineamide Adenine Dinucleotide NADP = Nicotineamide Adenine Dinucleotide phosphate

والتي ستناقش لاحقاً في الفصل السابع.

- ٥- تحوي الفيتامينات على النيتروجين.
- ٦- يدخل في تركيب الهرمونات النباتية مثل اندول-٣-حامض الخليك
 والسايتوكاينينات Cytokinins والتى ستناقش فى الفصل الخامس عشر.

جدول (١-٦) أدوار العناصر المعدنية الضرورية

الأدوار	العنصر	
مكون للأحماض الأمينية والأميدات والبروتينات والأحماض النووية والنيكلبوتيدات والمرافقات الإنزيمية	النيتروجين	
وغيرها.	{	
مكون للسكريات الفوسفاتية والأحماض النووية والنيكليوتبدات والمرافقات الإنزعية والدهون الفوسفاتية. له	الفسفور	
دور رئيسي في التفاعلات التي تتضمن اشتراك ATP.		
ضروري كعامل مساعد الأكثر من ٤٠ إنزيم. له دور في الحركات الثغرية كما يحافظ على التعادل الكهربائي		
في خلايا النبات.		
أحد مكونات الأحماض الأمينية سيستين Cysteine وسيستاين Cystine وميثيونين Methionine	الكبريت	
وبالتالي يدخل في تركيب البروتينات. من مكونات حامض لبجويك Lipoic acid والمرافق الإنزيمي أ		
والثيامين بايروفوسفات Thiamine pyrophosphate رجلوتاثيون Glutathione وبيوتين		
ومركبات أخرى.		
مكون للصفيحة الوسطى للجدر الخلوية. ضروري كعامل مساعد لبعض الإنزعات المشمولة في التحلل المائي	الكالسيوم	
لـ ATP والدهون الفوسفاتية. ويمثل المراسل الثاني Second messenger في عملية التنظيم الأيضي.		
ضروري بشكل غير متخصص لعدد كبير من الإنزيات المشمولة في نقل الفوسفات. مكون لجزيء	المغنيسيوم	
الكلوروفيل.		
مكون للسايتوكرومات وبروتينات الحديد غير الحاوية على مجموعة الهيم المشمولة في البناء الضوئي،	الحديد	
تثبيت النيتروجين والتنفس.		
ضروري لنشاط بعض إنزيمات نزع الهيدروجين Dehydrogenase ونزع الكربون Decarboxylase و	المنغنيز	
Oxidases و Oxidases وأنه ضروري بشكل غبر متخصص لإنزيات أخرى منشطة		
بالأيونات الموجبة Cations. والعنصر مطلوب أيضاً لعملية تحرير $ \mathrm{O}_2 $ أثناء عملية البناء الضوئي.		
هناك دليل غير مباشر لدورها في نقل الكربوهيدرات. البورات تشكل معقدات مع بعض الكربوهيدرات.	البورون	
مكون طسروري لإنزيات Ascorbic acid oxidase و Tyrosinase و Monoamine oxidase و		
Uricase و Cytochrome oxidase. مكون البلاستوسيانين Plastocyanin في بعض النبانات.		
مكون ضـــروري الإنزيات Alcohol dehydrogenase و Glutamic dehydrogenase و	الزنك	
Carbonic anhydrase وإنزيمات أخرى. ضروري لبناء الأوكسينات.		
مكون لإنزيم Nitrate reductase. ضروري لتثبيت النيتروجين	المولېدينوم	
ضروري لتفاعلات البناء الضوئي وتحرير الأكسجين.	الكلور	
مكون لإنزيمي Urease و Hydrogenase وضروري لأيض اليوريدات Ureides.	النيكل	

شكل (٦-١٢) القواعد العضوية التي تدخل في تركيب الأحماض النووية

شكل (٦-١٣)

البورفيرين Porphyrin والمركبات الناتجة منه مثل الكوروفيل Chlorophyll والهيم

أعراض نقص النيتروجين

إن سبب أعراض نقص النيتروجين هو تأثر العمليات الحيوية ويمكن معالجتها بإضافة الأسمدة الكيمياوية الحاوية على النيتروجين. وتتلخص أعراض نقص النيتروجين في النبات بما يلى:

- ۱- هبوط في معدل النمو وبالتالي تبقى النباتات صغيرة والسيقان طويلة ورفيعة والأوراق صغيرة.
- ٢- شحوب الأوراق Chlorosis ويكون ذلك في الأوراق السفلى ولايلبث أن ينتشر إلى
 باقي الأوراق فضلاً عن سقوط الأوراق المبكر. تبدأ ظاهرة الشحوب برأس الورقة ثم العرق الوسطى ويسود الشحوب بعد ذلك معظم أجزاء الورقة.
 - ٣- يُعاق نمو الجذور وخصوصاً التفرعات الجذرية.
- إن سبب هبوط نمو النبات بصورة عامة هو هبوط في عمليتي الانقسام الخلوي
 Cell division والاتساع الخلوى Cell enlargement.
- نتيجة لاضطراب الفعاليات الحيوية تزداد صبغة الأنثوسيانين في أوراق
 النبات الذي يعانى من نقص النيتروجين.
- ٦- تزداد نسبة المجموع الجذري/المجموع الخضري Root/Shoot Ratio وهذا يعني أن نمو الجذور يكون نسبياً أكبر من نمو الأوراق والسيقان.

P Phosphorus الفسفور (٢)

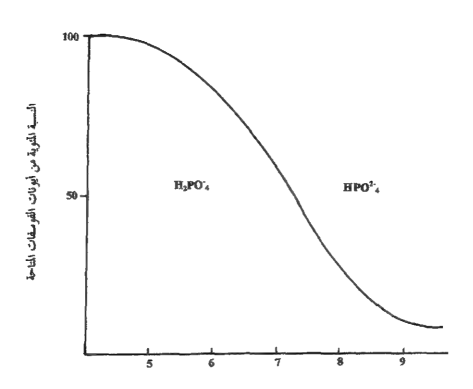
وهو من المعناصر المغذائية المضرورية الكبرى ويطلق عليه اسم مفتاح الحياة The key to life وذلك لدوره المباشر في معظم العمليات إذ لايمكن لهذه العمليات داخل الخلايا النباتية أن تتم بدونه. يوجد فسفور التربة بشكلين أساسيين هما الفسفور المعدني والفسفور العضوي، غير أن الفسفور المتاح للنبات يكون بثلاثة أشكال وهي:

- PO₄³
- HPO₄-
- H₂PO₄¹

والأيونان الأخيران من أهم أيونات الفسفور في محلول التربة وأن النسبة بين هذين الأيونين تعتمد على الرقم الهيدروجيني كما في شكل (٦-١٤) فعند الرقم الهيدروجيني (٥) ينعدم وجود HPO_4^2 ، بينما عند الرقم (٧) فإن الأيونين يكونان بكميات

$$HPO_4^{2-} + H^+ \longrightarrow H_2PO_4^{-}$$

متساوية تقريباً. وأن أكثر أيونات المفوسفات أهمية في الامتصاص هو الذي يحدث بين الرقمين الهيدروجينيين ٥ – ٦. وأن نقص الرقم الهيدروجيني أو زيادته يؤدي إلى قلة إتاحة هذا الأيون للامتصاص. وأن زيادة الرقم الهيدروجيني تخفض H_2PO_4 وتزيد HPO_4^2 . أما عند الرقم الهيدروجيني ٧ فإن الأيونين متاحان للنبات بدرجة متساوية.



شكل (۹-۱) شكل (۱۴–۹۱) $H_2PO_4^2 = -H_2PO_4^2$ النسبة بين $H_2PO_4^2 = -H_2PO_4^2$

وظائف الفسفور

يُوزع الفسفور الممتص من قبل النبات على كل خلية حية داخل النبات للمشاركة في العمليات الحيوية للنبات ومن أهم العمليات التي يشارك فيها الفسفور هي:

- ١- تحليل الكربوهيدرات والمواد الأخرى الناتجة من عملية البناء الضوئي لتحرير الطاقة اللازمة للعمليات الحيوية.
 - ۲- يدخل في تركيب الأحماض النووية RNA, DNA.
- ٣- يشترك الفسفور في تركيب العديد من المركبات التي تشارك في تكوين الأحماض
 النووية أو تلك التي توفر الطاقة للعمليات الحيوية. ومن تلك المركبات:

Uridine Triphosphate UTP

مهم في تكوين السكروز والكالوز والسكريات المتعددة

Cytidine Triphosphate CTP

مهم في تكوين الدهون الفوسفاتية

Adenosine Triphosphate ATP

مهم في توليد الطاقة وتكوين مركبات عضوية مهمة مثل السكريات (شكل ٦-١٠)

Guanosine Triphosphate GTP

مسهم في تكوين وبناء البسروتينات والأحسمساض النووية الرايبوزية RNAs

- ٤- يشارك في تركيب المرافقات الإنزيمية +NAD و +NADP التي تساهم في عمليات حيوية مهمة مثل البناء الضوئي والتحلل السكري Glycolysis والتنفس وبناء الأحماض الأحينية.
- همية كبيرة في عملية تكوين وانقسام الخلايا. وقد وجد أنه يشارك في تحفيز
 تكشف الجذور كما يساعد في اكتمال نمو النبات وتكوين البذور والثمار.

أعراض نقص الفسفور

تتشابه أعراض نقص هذا العنصس مع عنصس النيتروجين حيث تظهر أعراض النقص على الأوراق القديمة. ومن أعراض النقص على النبات:

- ١- سقوط الأوراق مبكراً ويكون لونها وردي أو أحمر نتيجة لزيادة صبغة الأنثوسيانين.
- ٢- تتكون مساحات متنخرة Necrotic ميتة على الأوراق وأعناقها والثمار. وفي بعض الأحيان تتلون الأوراق باللون الأخضر الداكن.
- ٣- يتصف النبات بالنمو البطيء وتكون النباتات صغيرة وذات نمو جذري محدود وسيقان نحيفة وقصيرة وتتأثر عملية نمو البراعم سلباً كما تظهر علامات الشيخوخة في وقت مبكر وسريع.
 - ٢٥ تكون نوعية الثمار والبذور غير جيدة فضلاً عن نقص في الإنتاجية.

شكل (١٥-١) مكل (١٥-١) جزيء ATP (أدينوسين ثلاثي الفوسفات) ترتبط مجاميع الفوسفات مع بعضها البعض بروابط ذات طاقة عالية والتي يُشار إليها به م . وبالتحلل المائي قإن كل رابطة تُطلق ٧٣٠٠ سعرة لكل وزن جزيئي جرامي من ATP

٥- يكون النخاع Pith واسع والأنسجة الوعائية ضيقة مقارنة مع النباتات العادية.
 ٦- يحدث اضطراب في أيض الكربوهيدرات حيث تتراكم هذه المركبات في الأنسجة التي تعاني من نقص الفسفور.

Ca Calcium الكالسيوم (٣)

وهو أحد العناصر الغذائية الضرورية للنبات والذي يتركز بكميات كبيرة في قشرة الأرض ويختلف محتوى الترب من عنصر الكالسيوم باختلاف نوعية التربة والمطروف المناخية السائدة. إن مصادر الكالسيوم في التربة هي الصخور والمعادن الحاوية عليه ويمكن أن يضاف إلى التربة بشكل سماد كما يوجد ممتزاً (متجمع سطحياً) على غروانيات التربة العضوية وغير العضوية، ويُمتص من قبل النبات بشكل +Ca².

وظائف الكالسيوم

- ١- أحد المكونات الأساسية في تركيب الجدار الخلوي ذلك أنه يدخل في تركيب الصفيحة الوسطى ويكون بشكل بكتات الكالسيوم.
- 7- عنصر ضروري لعمليتي الانقسام الخلوي والاتساع الخلوي، ذلك أنه ضروري لتشكيل الصنفيحة الخلوية والمغزل وكمادة رابطة في البروتينات النووية التي تشكل الشبكة الكروماتينية أثناء الانقسام الخلوي. هذا فضلاً عن أنه يزيد من لدونة Plasticity الأنسحة النباتية ويُنقص من نفاذية الأغشية.
- ٣- يدخل في تركيب الأغشية الخلوية حيث أن الدهون الفوسفاتية مثل الليسيثين Lecithin تكون بشكل أملاح كالسيوم، وعليه فهو ضروري للسلامة الفيزيائية والوظيفة الطبيعية لتلك الأغشية.
- ٤- يعد الآن مراسل ثاني Second messenger لبعض الاستجابات الهرمونية مثل الأكسينات والسايتوكاينينات فضلاً عن الفايتوكروم Phytochrome والاستجابات الأرضية.
- ه- يعد هذا العنصر من العناصر المحفرة لمجموعة مهمة من الإنزيمات منها: Phospholipase, Arginine Kinase, ATPase, Adenyl kinase, Potato apyrase, α-amylase
- ٣- يساعد في تكوين بروتينات النبات وذلك عن طريق زيادة كمية النترات الممتصة من قبل النبات عند إضافة الأسمدة الحاوية على النيتروجين بصورة نترات. كما أنه يساعد في تكوين المعقد الجذرية. وأن تشبيت النيتروجين الجوي من قبل النباتات البقولية يحتاج إلى كمية مناسبة من الكالسيوم.
 - ٧- يمنع حدوث عملية انفصال Abscission أجزاء النبات.
 - ٨- يساهم في نمو حبوب اللقاح.

أعراض نقص الكالسيوم

عنصر الكالسيوم غير متحرك Non-mobile element وعليه فإن أعراض النقص تظهر في نهايات النبات والأوراق الحديثة، ويمكن إيجاز أعراض النقص بما يلي:

- ١- ظهور تشوهات في أجزاء النبات وأنسجته مثل قصر الجذور وتلونها باللون البني كما تظهر الأوراق بشكل غير طبيعي. كما تشمل التشوهات أطراف النبات في الجذور والسيقان والأوراق الغضة.
- ٢- ظهور اصفرار على طول حافات الأوراق الغضة والتي تصبح فيما بعد متنخرة مع ظهور تبقعات وموت للأنسجة في تلك المناطق.
- ٣- تتأثر عمليات الاتساع الخلوي ويكون الانقسام الفتيلي (المايتوزي) غير طبيعي وذلك من خلال تأثير الكالسيوم على الشبكة الكروماتينية أو تشكيل المغزل. كما تُلاحظ سرعة تكوين الفجوات في مناطق القمم المنامية للسيقان بمعنى أن نقصه يعجل شيخوخة الخلايا.
 - ٤- هناك بعض الملاحظات في العضيات الخلوية مثل نقص عدد المايتوكوندريا.
- ريادة محتوى الكربوهيدرات في أوراق بعض النباتات ويتزامن ذلك مع هبوط محتوى الكربوهيدرات في الجذور والسيقان وهذا يعني حدوث اضطراب في أيض الكربوهيدرات.

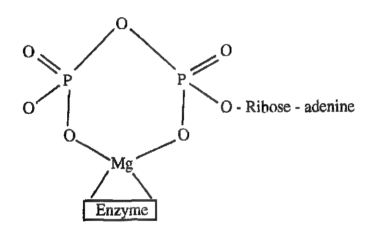
Mg Magnesium المغنيسيوم

وهو أحد العناصر الكبرى والضرورية في خصوبة التربة وتغذية النبات. ومصادر المغنيسيوم في التربة هي المعادن الأولية مثل بيوتايت Biotite وسيربنتاين Serpentine والمعادن الثانوية مثل معادن الطين. وبعض الترب تحوي مغنيسيوم بشكل كربونات مغنيسيوم و دولومايت CaCO₃.MgCO₃) Dolomite وقد يضاف بشكل أسمدة كيمياوية. ويُمتص من قبل النبات بشكل +Mg².

وظائف المغنيسيوم

الكلوروفيل) ويعد المفتاح المعدني لهذه المادة. كل جزيء كلوروفيل يحوي على ذرة واحدة من المغنيسيوم وهو يوجد في مجموعة البورفيرين Porphyrin ولايغيب عن بالنا أهمية المادة الخضراء في عملية البناء الضوئي.

- لهُ دور في أيض الكربوهيدرات ذلك أنه محفز لكثير من الإنزيمات. ومن تلك المحدود في أيض الكربوهيدرات ذلك أنه محفز لكثير من الإنزيمات. ومن تلك الإنيمات الإنيمات الإنيمات المحدود الإنزيمات الرئيسية في عملية تثبيت الكربون في عملية البناء الضوئي مثل Phosphoenolpyruvate carboxylase وغيرها من الإنزيمات.
- ٣- عنصر ضروري في تكوين السكريات داخل النبات ويؤدي دوراً في انتقال وتوزيع
 النشا.
 - ٤- لهُ دور مهم في التفاعلات الخاصة ببناء الأحماض النووية.
- ٥- يؤدي دوراً ناقالاً للفوسفات Phosphate transfer في تفاعالات أيلسف الكربوهيدرات وبناء الأحماض النسووية ضمن مركب حامال وسطي Intermediate carrier وبالتالي فهو يقوم بربط ATP مع الموقع الفعال للإنزيم (المخطط أدناه).



-- يشكل مادة رابطة في الجسيمات الدقيقة Microsomes التي تتألف من Mg وبروتين و Mg (Protein - Mg - RNA) RNA). ويُعتقد أن دور Mg هو لربط الوحدات الصغيرة التي تشكل الجسيمات الدقيقة.

أعراض نقص اللغنيسيوم

عنصر المغنيسيوم متحرك وبالتالي فإن أعراض النقص تظهر على الأوراق المسنة لاتلبث أن تنتقل إلى الأجزاء الحديثة من النبات. ويمكن إيجاز أعراض النقص بما يلي:

١- تصبح الأوراق في نباتات ذوات الفلقتين متصلبة لكنها هشة سهلة الكسر وتكون

العروق الوسطية ملتوية مع ظهور اصفرار. وفي حالات النقص الشديد تموت الأنسجة بمناطق معينة من الورقة ويسود اللون الأصفر على طول الورقة التي تبدو مخططة. ويحصل التنخر بشكل خاص في أطراف الورقة.

- ١- في نباتات ذوات الفلقة الواحدة تظهر على قاعدة الورقة بقع صغيرة ذات لون أخضر داكن وهذا يخالف اللون الأصفر الشاحب الذي يلاحظ في نصل الورقة.
 - ٣- زيادة صبغة الأنثوسيانين في أنسجة النبات.
- 3- تشغل الخلايا الكلورنشيمية مساحة أكبر، بينما يشغل النخاع مساحة أصغر.
 والخلايا تكون صغيرة الحجم كبيرة العدد.
- وتكون غير التركيب الدقيق للبلاستيدة الخضراء. يقل عدد الجرانات Grana وتكون غير منتظمة الشكل. في بعض الحالات تتجمع حبيبات النشا في البلاستيدة الخضراء نتيجة لاضطرابات حيوية وتركيبية.

(۵) البوتاسيوم Potassium

عنصر مهم في تغذية النبات ولاتقل أهميته عن النيتروجين والفسفور. وأن مصادر البوتاسيوم هي الصخور الحاوية على معادنه الأولية. وبالرغم من أنه لايدخل تركيبياً في جسم النبات كما هو الحال في العناصر التي دُرست أو العناصر التي ستدرس لكنه مهم في إتمام الكثير من العمليات الفسيولوجية والكيموحيوية. ويمتص بكميات كبيرة عن طريق الامتصاص النشط وهو من العناصر المتحركة جداً بكميات كبيرة عن طريق الأماكن النشطة مثل الأنسجة الإنشائية (المرستيمية). وأهمية البوتاسيوم تتجلى في علاقته بتكوين البروتين وتجهيز منظمات النمو مثل السايتوكاينينات فضلاً عن علاقته بمعدل النمو. ويُمتص من قبل النبات بشكل +k.

وظائف البوتاسيوم

- حفظ التوازن المائي حيث أنه يخفض الجهد المائي والدليل على ذلك دوره في عملية فتح الثغور وغلقها.
- ٢- يؤثر في العديد من العمليات الفسيولوجية مثل البناء الضوئي والتنفس وتكوين المادة الخضراء. ويكون دوره في الأيض من خلال تنشيط الإنزيمات مثل بناء الروابط البيبتيدية وأيض البروتين والكربوهيدرات. وفي الحقيقة، هناك أكثر من ستين إنزيم تحتاج إلى أيونات موجبه أحادية التكافؤ لنشاطها ومن تلك الإنزيمات: Oxidoreductases ،Oxidoreductases ،Dehydrogenases ،Kinases ،Starch synthetase

- ٣- يعجل البوتاسيوم انتقال المواد التمثيلية كما يشجع تثبيت ثانى أكسيد الكربون.
 - ٤- يساهم في عمليات الفسفرة الضوئية والنقل الالكتروني وتكوين ATP.
 - ٥- يشجع انقسام الخلايا ونمو الأنسجة الإنشائية.
- ٦- له دور في تكوين مركبات عالية الوزن الجزيئي مثل البروتينات، كما أن له دور
 في اختزال النترات في العقد الجذرية للنباتات البقولية.
- ٧- قد يحل الصوديوم محل البوتاسيوم في بعض الفعاليات الفسيولوجية والأيضية مثل تنشيط بعض الإنزيمات مثل Malic dehydrogenase وفي امتلاء الخلايا.

أعراض نقص البوتاسيوم

لاتظهر أعراض نقص البوتاسيوم بصورة مباشرة على شكل أعراض ظاهرة. لكن هناك بعض الملاحظات والشواهد:

- ١- نقص في معدل النمو في النبات وتبدو السيقان قصيرة وضعيفة وتصبح حساسة للإصابة بفطريات تعفن الجذور.
 - نبول عام للنبات وتعانى الثغور من غلق جزئى.
- ٣٧ ظهور بعض التشوهات غير الطبيعية في الأنسجة والعضيات الخلوية ويشمل ذلك الكامبيوم (النسيج الإنشائي) Cambium والخشب واللحاء وتكوين اللجنين، هذا فضلاً عن تشوهات في البلاستيدات الخضر والمايتوكوندريا.
- ٤- يظهر اصفرار وتنخر في الأوراق ويبتديء بالظهور عند حافة الأوراق ويمتد إلى
 الوسط ثم يصبح لون الحافات بنياً.

S Sulfur الكيريت (٦) 🗹

يُعد الكبريت من العناصر الغذائية المهمة الضرورية والكبرى وهو من العناصر غير المتحركة. إن مصادر الكبريت في التربة هي الصخور الحاوية على الكبريت والكبريت المضاف على شكل أسمدة. يعتمد دور والكبريت الجوي والكبريت العضوي والكبريت المضاف على شكل أسمدة. يعتمد دور الكبريت في التربة على عمليات الأكسدة والاختزال في التربة. وفي دورة الكبريت يتأكسد الكبريت العضوي وكبريتيد الهيدروجين وعنصر الكبريت وأسمدة الكبريت المضافة إلى التربة بسبب أنواع من البكتريا التابعة للجنس Thiobacillus وهي بكتريا هوائية. تتحول تلك المركبات إلى كبريتات:

$$H_2S + 2O_2 \longrightarrow H_2SO_4$$

$$2S + 3O_2 + 2H_2O \longrightarrow 2H_2SO_4$$

ويمتص النبات الكبريتات في مدى واسع من تركيز أيون الهيدروجين غير أن الكبريتات لابد من اختزالها قبل أن تصبح متاحة للاستفادة منها. $SO_4^{-2} + ATP \xrightarrow{Sulfurylase} APS + P - P$ Mg^{2+}

أدينوسين - ٥ - فوسفو كبريتات Adenosine-5'-phosphosulfate أدينوسين

APS + ATP Kinase PAPS + ADP

٣-فوسفو أدينوسين - ٥ - فوسفوكبريتات (PAPS)

(۱٦–٦ شكل) 3'-Phosphoadenosine-5'-phosphosulfate

وفي هاتين الخطوتين تتم عملية تنشيط الكبريتات. وأن المركب PAPS يحوي الكبريتات المنشطة وتُضمن بعد ذلك في الأحماض الأمينية والبروتينات.

أدينوسين ـ 5 - فوسفو كبريتات Adenosine - 5 - phosphosulphate (APS)

3 – فوسفو ادينوسين ـ 5 – فوسفو كبريتات

3'- Phosphoadenosine - 5'- phosphosulphate (PAPS)

التركيب الكيمياوي لـ (Adenosine-5-phosphosulfate (APS)

3-Phosphoadenosine-5-phosphosulfate (PAPS)

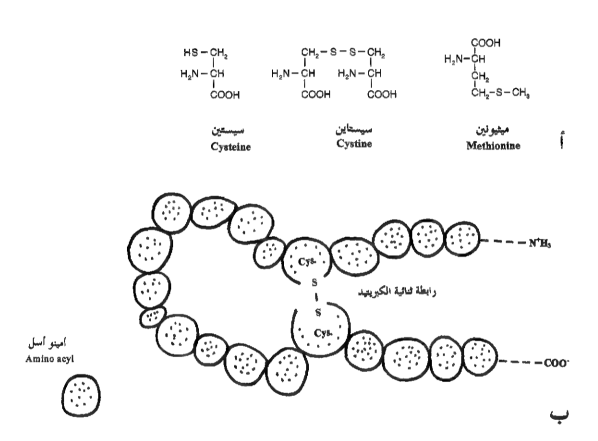
وظائف الكبريت

- ۱- یشترك في تكوین بروتینات النبات إذ أنه یختزل داخل النبات لتكوین أحماض أمینیة مثل: سیستاین Cysteine، سیستین Cysteine و میثیونین Methionine (شكل ۱۷–۱۷).
- ٢- يساهم في الأنشطة الأيضية للفيتامينات التي تصوي على الكبريت مثل بيوتين
 Biotin وثايمين Thiamine والمرافق الإنزيمي أ Co-enzyme A (شكل ١٨-١٨)
- ٣- يوجد في مجاميع SH (Sulfhydryl) في كثير من الإنزيمات وبالتالي فإنها ضرورية لعمل تلك الإنزيمات.
- ٤- وجد أن هناك روابط ثنائي الكبريتيد Disulphide bond في عديد البيبتيد
 والبروتينات وهي ضرورية في وظائف الكبريت. (شكل ٦-١٧ب)
- ه- يساعد في تثبيت النيتروجين حيث يدخل في تركيب إنزيم Nitrogenase وكثير من الإنزيمات الأخرى.
 - ٦- مجموعة SH- تزيد من مقاومة النبات للبرودة.
- ٧- مسؤول عن النكهة اللاذعة للخردل والكرنب والملفت والفجل وغيرها من النباتات
 التابعة للعائلة الصليبية Cruciferae.

أعراض نقص الكبريت

- تتشابه أعراض نقص الكبريت والنيتروجين غير أن حركة الكبريت أقل سرعة من حركة النيتروجين. وفيما يلي أعراض نقص الكبريت الأساسية:
- ١٠ هبوط في معدل النمو، ويكون معدل نمو الأجزاء العليا من النبات أكثر تأثراً من نمو الأجزاء السفلى.
 - ٢- تصبح النباتات صلبة وقابلة للكسر (هشة) وتبقى سيقان النباتات ضعيفة.
- ٣- تظهر أعراض النقص في الأوراق أولاً حيث يتغير لون الورقة من الأخضر الفاتح
 إلى الأصفر الفاتح ومن ثم إلى الأصفر الداكن وبعدها يعم الاصفرار كافة أجزاء
 النبات.
- 3- هناك تغيرات في التركيب الدقيق للبلاستيدات الخضر حيث يُلاحظ أن نظام مابين الصفائح Interlamellar system يُنقص وطبقات الجرانات Grana تزداد مع نقص الكبريت (شكل ٦-١٩).
 - ٥- تلاحظ تغيرات كيموحيوية ويمكن إيجازها بما يلى

أ - تتأثر سلباً عمليات بناء البروتينات حيث تتراكم الأحماض الأمينية غير
 الحاوية على الكبريت.



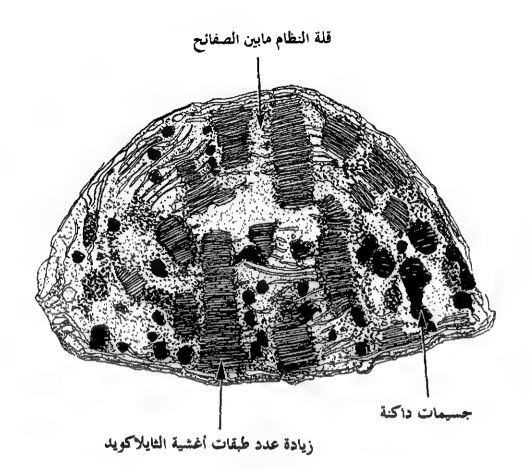
شكل (٦-١٧)

أ - الأحماض الأمينية التي يوجد فيها كبريت

ب - سلسلة عديد اليسبتيد وتُلاحظ الرابطة ثنائية الكبريتيد (S-S bridge)

شكل (٦-١٨) التراكيب الكيمياوية للفيتامينات والمركبات الأخرى التي يدخل في تركيبها الكبريت

< Y (1XT)



شكل (١٩-٦)
التركيب الدقيق للبلاستيدة الخضراء تحت ظروف نقص عنصر الكبريت حيث تلاحظ الجرانات بطبقات عديدة وقلة في النظام مابين
الصفائح وزيادة الجسيمات الداكنة
(Devlin, 1975)

ب - لوحظ تراكم النشا والسكروز والمركبات النيتروجينية المذابة في بعض النباتات لكن السكريات المختزلة قليلة.

إن تراكم المركبات النيتروجينية الذائبة متأتية من تثبيط بناء البروتين وزيادة تحلل البروتين.

وهو من العناصر الضرورية للنبات ويؤدي أدواراً مهمة في حياة النبات وذلك إما أنه يشترك تركيبياً في مواد النبات أو أنه ينشط بعض العمليات الإنزيمية. يوجد في التربة بأشكال مختلفة منها الأكاسيد والكبريتيدات والكربونات والكبريتات والسيليكات، كما يوجد في معادن ثانوية. هناك ثلاثة أشكال للحديد المعدني الذائب في محلول التربة هي الحديدوز +Fe² والحديديك +Fe³ والحديد المخلبي Fe-chelate. ومن العوامل التي تؤثر في جاهزية الحديد هي:

- أ إنخفاض المادة الصلبة وارتفاع كربونات الكالسيوم الصرة مما يؤدي إلى زيادة القاعدية حيث يترسب الحديد بشكل هيدروكسيد الحديد.
 - ب المستويات العالية من الفسفور تؤدي إلى ترسيب الحديد بشكل فوسفات الحديد.
- ج المستويات العالية من العناصر الصغرى مثل النصاس والزنك تؤدي إلى إحلالها محل الحديد.
- د تركيل أيون الهليدروجين يؤثر في جاهزية (تيلسر) الحديد حيث أن الرقم الهيدروجيني العالي يقلل من نشاط الحديديك في محلول التربة بتفاعله مع أيون الهيدروكسيل لتكوين هيدروكسيد الحديديك

$$Fe^{3+} + 3(OH) \longrightarrow Fe(OH)_3$$

وظائف الحديد

- العد جزءاً تركيبياً للسايتوكرومات النباتية المسؤولة عن نقل الالكترونات والأنظمة الإنزيمية التي يكون فيها الهيم Heme أو الهيمين Hema كمجاميع إضافية وCrosthetic groups وتشمل إنزيمات الهيم Cytochrome oxidase وغيرها. وبالرغم من أن الدور الدقيق لهذه الإنزيمات في أيض النبات لازالت غيير مدروسة بشكل واضح، غيير أنه بات معروفاً بأن للسايتوكرومات دوراً في عمليات الأكسدة والاختزال مثل المتنفس والبناء الضوئي والنقل الإلكتروني والنقل النشط للأيونات.
- ٢- يدخل في تركيب وبناء البلاستيدات الخضر حيث تحوي على ٨٠٪ من الحديد الكلي في النبات، ذلك أن له دور في بناء بروتين هذه البلاستيدات وخصوصاً بروتينات النقل الالكتروني، كذلك فإن عملية بناء الكلوروفيل تحتاج إلى عنصر الحديد.
- ٣- يدخل في تركبيب في ريدوكسين Ferredoxin وهي المادة المستقبلة الثابتة للإلكترونات في سلسلة النقل الإلكتروني خلال عملية البناء الضوئي. كما أن مادة

- فيريدوكسين ضرورية الختزال النتريتات والكبريت وتمثيل النيتروجين.
- ٤- شُخُص الحديد كمادة موجودة في مختلف الفلافوبروتينات Flavoproteins وهي
 فعالة في عمليات الأكسدة الأحيائية.
 - له دور في تنشيط بعض الإنزيمات مثل Nitrogenase ، Nitrate reductase

أعراض نقص الحديد

عنصر الحديد غير متحرك وبالتالي تظهر أعراض النقص في الأجزاء الغضة. ويمكن إيجاز أعراض النقص كما يلى:

- ١- تتمثل أعراض النقص بظهور الاصفرار مابين العروق الدقيقة ويظهر سطح الورقة كشبكة رقيقة من العروق المتشابكة تحصر فيما بينها المناطق الشاحبة أي أي أن الشحوب أو الاصفرار يظهر في المناطق التي لاتحوي على عروق. لكن في حالات النقص الشديد فإن العروق هي الأخرى يصبح لونها أصفراً. ويمكن أن يعزى سبب الاصفرار إلى علاقة الحديد ومحتوى المادة الخضراء فضلاً عن تثبيط بناء البروتين وبالتالى يؤثر ذلك على بناء المادة الخضراء وتكوين البلاستيدات الخضر.
- ٢- في أوراق المحاصيل الحقلية مثل الحبوب فإن أعراض النقص تكون على شكل أشرطة متبادلة من اللون الأصفر والأخضر على امتداد طول الورقة.
- ٣- نقص الحديد قد يسبب تغيرات في التركيب الدقيق للبلاستيدات الخضر مثل قلة عدد وحجم الجرانات.
- ٤- هناك بعض الأدلة على أن للحديد دور ما في عملية البناء الحيوي للكلوروفيل،
 فقد وجد أن نقص الحديد في النبات من شأنه أن ينقص من تكاثف الجلايسين
 Glycine وسكسنايل المرافق الإنزيمي Succinyl CoA لتكوين حامض أمينو ليفيولينيك Amino-levulinic acid والذي يعد منشئاً لبناء الكلوروفيل.

غير أن هناك حالات أخرى تكون فيها الأوراق الشاحبة حاوية على الكمية نفسها من الحديد في الأوراق العادية أو ربما أكثر ويعزى ذلك إلى عدم إمكانية الاستفادة من الحديد بمعنى أنه غير متاح للنبات. وهذا من شأنه أن يثبط تكوين البلاستيدات من خلال تثبيط بناء البروتين.

Mn Manganese المنغنيز (٨)

وظائف المنغنيز

- المشاركة في نظام النقل الالكتروني في عملية البناء الضوئي، حيث يؤثر في تفاعلات الضوء (تفاعلات هل Hill reaction) حيث يساعد في عملية التحلل الضوئي Photolysis
- منشط لبعض إنزيمات التنفس فضالاً عن إنزيمات أيض النيتروجين، ومن تلك
 الإنزيمات Malic dehydrogenase, Oxalosuccinic decarboxylase, Oxidases, وإنزيمات نزع الهيدروجين Dehydrogenase الأخرى.
- ٣- التركيز العالي من هذا العنصر يؤدي إلى انخفاض في تركيز الأكسينات في الأنسجة النباتية. وعليه تتأثر عملية الاتساع الخلوي سلباً فضلاً عن صغر حجم الجدر الخلوية.
 - ٤- له دور في اختزال النترات.

أعراض نقص المنغنيز

ألحالات يحل محله في أنشطة أيضية معينة، مثل ربط ATP مع الموقع الفعال للإنزيم. الحالات يحل محله في أنشطة أيضية معينة، مثل ربط ATP مع الموقع الفعال للإنزيم تتميز أعراض نقصه بظهور بقع صفر أو بقع متنفرة بين العروق في الورقة. تتأثر البلاستيدات الخضر سلباً كما يكون توزيع الكلوروفيل غير منتظم، تظهر بقع رمادية على المناطق القاعدية للأوراق الغضة.

(a) النحاس Cu Copper

وظائف النحاس

- ١- يدخل في تركيب مركب بلاستوسيانين Plastocyanin الذي يقوم بحمل الالكترونات وينقلها إلى مركبات أخرى في نظام النقل الالكتروني في تفاعلات الضوء في عملية البناء الضوئي.
 - ٢ يدخل في تركيب عدد من الإنزيمات مثل:

Laccase, Tyrosinase, Cytochrome oxidase, Polyphenol oxidase, Ascorbic acid oxidase, Phenolases

وبالتالى فإنه يؤثر في الأيض النباتي.

- ٧- يساعد أو يشترك في عمليات أيضية مهمة مثل تثبيت ثاني أكسيد الكربون في عملية البناء الضوئي وفي تكوين وثبات الكلوروفيل والمواد الأخرى. كما يشترك في تحفيز تكوين الأحماض النووية وفي العمليات الحيوية للكربوهيدرات. ويؤثر أيضاً في تكوين العقد الجذرية التي بدورها تؤثر في عملية تثبيت النيتروجين الجوي. وقد قدمت بعض الأدلة على أن للنحاس دور في بناء بروتين خاص يدعى ليجهيموجلوبين والذي يوجد ليجهيموجلوبين والذي يمتلك ألفة عالية مع الأكسجين والذي يوجد في تلك العقد. هذا فضلاً عن الدور المحتمل لعملية الأكسدة النهائية بوجود إنزيم ولنيتروجين في تلك العقد.
- 3- يوجد النحاس في تركيب إنزيم Superoxide dismutase الذي يوجد في الكائنات الهوائية. حيث يقسوم هذا الإنزيم بالتخلص من الجذر فللسوق الأكسيليد وهناك اعتقاد جازم بأن Super oxide radical O₂ الذي يتكون من الأكسجين الجزيئي. وهناك اعتقاد جازم بأن سبب هلاك الكائنات غير الهوائية المجبرة Obligately anaerobic عند تعرضها للأكسجين هو عدم وجود هذا الإنزيم في خلاياها.

أعراض نقص النحاس

عنصر النحاس غير متحرك وأعراض النقص نتيجة لذلك تظهر في باديء الأمر على الأجزاء الفتية وبشكل عام فإن النبات يبدو قصيراً مع سقوط الأوراق الغضة Summer dieback. وقد لوحظت بعض الأعراض في نباتات مختلفة مثل تلون قمم الأوراق باللون الأبيض وتبدو الأوراق رفيعة وتأخذ شكلاً لولبياً. وفي نباتات أخرى تظهر تنخرات على أطراف الأوراق الغضة والتي تستمر على طول حافة الورقة. وفي حالات النقص الشديد لاتتكون عناقيد زهرية.

Zn Zinc الزنك (۱۰)

وظائف الزنك

- المنترك في بناء الأكسينات مثل اندول حامض الخليك IAA، ويُعتقد أن المزنك ضروري لتكوين تربتوفان Tryptophan وهو المادة الأولى في عملية بناء الأكسين.
 ونتيجة لذلك فإن للزنك دور في استطالة ونمو النبات.
 - Enolase, Carbonic anhydrase : يحفن عدد من الإنزيمات مثل

الباب الثالث

الكيمياء الحيوية والأيض

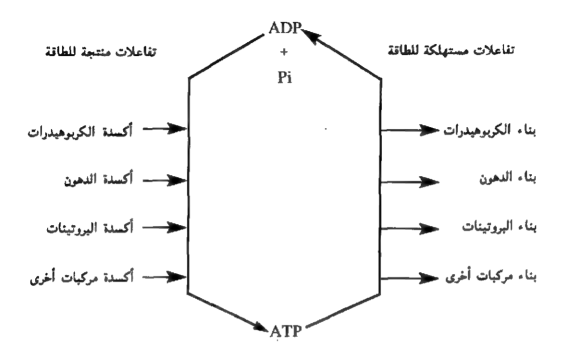
Biochemistry and Metabolism

الفصل السابع

الأيض الخلوي Cellular Metabolism

تعني كلمة الأيض Metabolism تفاعلات البناء والهدم. ومن أهم عمليات البناء التي تحصل على وجه الأرض هي عملية البناء الضوئي Photosynthesis. فالكائنات الحية النباتية والطحالب تقوم بالاستفادة بأقل من ٢٪ من الطاقة الشمسية التي تصل إلى الأرض، حيث تقوم تلك الكائنات بعملية البناء الضوئي والتي يتم فيها تحول الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية مخزونة في روابط المواد المصنعة. وتُستغل تلك الطاقة لإستمرارية حياة تلك الكائنات فضلاً عن أن تلك المواد تصبح مادة غذائية للكائنات الحية الأخرى غير ذاتية التغذية. وتقوم عملية التنفس Respiration باستخلاص الطاقة المخزونة في تلك المواد وتوفير المركبات الوسطية لإنجاز الكثير من عمليات البناء. وعملية التنفس في حقيقتها عملية أكسدة والتي يمكن تلخيصها بأنها إما إزالة الكترون بمفرده وإما إزالة الكترون بشكل ذرة هيدروجين. وعمليات البناء والهدم بما تشمله كافة التفاعلات الكيميائية داخل الخلية تسمى الأيض الخلوي Cellular metabolism.

ويمكن القول بأن عمليات البناء تحتاج إلى طاقة ويمكن وصفها بأنها عملية اختزال بإضافة الكترونات أو بإضافة ذرات هيدروجين.



شكل (١-٧) مخطط يوضح التفاعلات المنتجة للطاقة والتفاعلات المستهلكة للطاقة

أما عمليات الأكسدة فهي عمليات هدمية (تحللية) Degradative process والتي تقوم بإطلاق الطاقة.

وفي كل لحظة تحدث ألاف من التفاعلات الكيميائية في الخلايا. وعملية التوزيع للنظام الغشائي الداخلي للخلية Compartmentalization تساعد في عزل أنواع مختلفة من التفاعلات. وفي داخل العضيات المختلفة فإن تلك التفاعلات منظمة في مسارات أيضية، وبعض تلك المسارات محللة وتحرر طاقة مثل تحليل الكربوهيدرات في المايتوكوندريا وهناك مسارات أخرى بنائية وتحتاج إلى طاقة مثل بناء الدهون (شكل ٧-١) في الشبكة الإندوبلازمية الملساء.

وإضافة إلى الطاقة فإن عمليات الأيض تحتاج إلى عوامل مساعدة تسمى الإنزيمات Enzymes. هذا الموضوع سيناقش في الفصل الثامن.

مفهوم الطاقة الحيوية The Concept of Bioenergetics

إن تعقد حياة الكائنات الحية وتنظيم بناءها الداخلي يحتاج بالتأكيد إلى طاقة لإستمرايتها، حيث لغرض بناء جسم الخلية فإن جزيئات صغيرة تترتب وتتنظم لتشكيل جزيئات كبيرة Macromolecules.

تُعرف الطاقة فيزيائياً بأنها المقدرة على إنجاز شغل أو لإحداث تغيير. وهناك عدة أشكال من تلك الطاقة، فهناك الطاقة الميكانيكية Mechanical energy والطاقة الضوئية النهربائية Electrical energy والطاقة الحرارية Heat energy وشمة شكلاً أخر من أشكال الطاقة ألا وهو طاقة الرابطة الكيميائية Chemical-bond energy وهي الطاقة المخزونة في الروابط التي تربط الذرات مع بعضها. ويمكن أن تتحول الطاقة من شكل لآخر فعلى سبيل المثال فإن الطاقة الكهربائية تتحول إلى طاقة ضوئية تبدو بشكل مصباح مضيء، كما أن الزيت يتحول إلى طاقة كهربائية في مصنع الطاقة (المحولات الكهربائية). والنبات الأخضر يقوم بتحويل الطاقة الضوئية الآتية من الشمس إلى طاقة كيميائية مخزونة في روابط المواد الغذائية المصنعة.

وحسب مفاهيم علم الفيزياء فإن الشغل عبارة عن إزاحة أي جسم ضد قوى مضادة، وبالتالي فإن الشغل ماهو إلا حاصل القوة والمسافة المزاحة.

 $\mathbf{w} = \mathbf{f} \Delta \mathbf{I}$ \mathbf{w} الشغل \mathbf{A} القوة \mathbf{f} القوة

وفي علم الأحياء فإن الشُغل يُستغل في مفهوم أوسع لوصف الإزاحة ضد أي قوى

تواجه الأشياء الحية أو التي تولدها مثل القوى الميكانيكية أو الكهربائية أو الأزموزية أو حتى الجهد الكيميائي.

ويمكن إيجاز بعض قوانين الفيزياء الخاصة بالطاقة:

1- القانون الاول للديناميكا الحرارية The First Law of Thermodynamics

ينص هذا القانون على أن الطاقة لاتُخلق ولاتستهلك لكنها تتحول من شكل لآخر. وفي علم الأحياء فإن أوراق النبات الأخضر تمتص الطاقة الضوئية من محيطها بطريقتين، كإشعاع ساقط مباشر Direct incident irradiation من المشمس وكإشعاع تحت الأحمر Infrared irradiation من المحيط. وبعض الطاقة الممتصة من قبل الورقة تُشع ثانية إلى البيئة كإشعاع تحت أحمر وحرارة، بينما بعض الطاقة الممتصة تُخزن كنواتج بناء ضوئى أو تغيرات في درجات حرارة الورقة.

ويمكن كتابة المعادلة بالشكل الآتي: الطاقة الكلية المتصة بواسطة الورقة = الطاقة المنبعثة من الورقة + الطاقة المخزونة من قبل الورقة

ومن الجدير بالملاحظة بأن الطاقة الممتصة بواسطة الورقة قد تحولت، وبقت الطاقة الإجمالية ذاتها حسب قانون الديناميكا الحرارية الأول. ويمكن صياغة القانون الأول فيزيائياً:

$$\Delta U = \Delta Q + \Delta W$$

صافي الطاقة المصروفة في النظام بشكل حرارة ΔU أو شغل كمية الحرارة الممتصة بواسطة النظام ΔW

وفي علم بيولوجيا النبات هناك عدة مصادر للطاقة مثل التحولات الضوئية والكيميائية ومجموعة من الأفعال والوظائف التي تشمل الأشغال الميكانيكية والأزموزية والكهربائية والكيميائية. ويمكن القول بأن الطاقة في عالم الأحياء هو بمثابة المال وأهميته في الاقتصاد وهي الوسيلة التي بواسطتها تقوم المواد الحية بتوفير الخدمات النافعة. ويوصف كل نوع من الطاقة بواسطة عامل حجم أو سعة Size factor وعامل حهد Potential factor.

جدول (٧-١) أنواع الطاقة وعامل الجهد وعامل السعة لكل نوع

عامل سعة	عامل جهد	نوع الطاقة
حجم	ضفط	ميكانيكية
شحنة	جهد كهربائي	كهربائية
كتلة	جهد كيميائي	كيميائية
كتلة	تركيز	أزموزية
entropy انتروبيا (مقياس للطاقة)	درجة الحرارة	حرارية
(مقياس للطاقة)		

وكما هو معروف في علم الفيزياء فإن الشغل هو حاصل عاملين وهما عامل القوة وهو بمثابة عامل جهد ويكون بمعزل عن حجم النظام وعامل المسافة وهو عامل السعة والذي يتناسب طردياً مع حجم النظام. وفي علم الكيمياء الحيوية فإن المطاقة والشُغل يُعبر عنهما بالسعرات Calories (وتعرف السعره بأنها مقدار الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة جرام واحد من الماء درجة مئوية واحدة).

The Second Law of Thermodynamics القانون الثاني للديناميكا الحرارية -٢

ينص هذا القانون على أن أي انتقال أو تصول للطاقة من شأنه أن يزيد من الإنتروبيا كمي للعشوائية حيث تزداد الإنتروبيا عبارة عن مقياس كمي للعشوائية حيث تزداد قيمتها بزيادة العشوائية) وهذا يعني أنه عندما يتحول أي شكل من أشكال الطاقة إلى شكل أخر، فإن بعض الطاقة النافع يُفقد كصرارة وعليه فإن الطاقة لايمكن أن تُدور شكل أخر، فإن بعض الطاقة لاتفنى ولكن يمكن أن تفقد شيئاً من قيمتها أثناء التحولات. فعند حرق البنزين فإن ذلك يساعد في حركة السيارة والحرارة التي تعطيها عملية الاحتراق لم تعد مفيدة ولايمكن أن تقوم بأية مهمة، والشيء نفسه ينطبق في حركة العضلات أو أي نوع من الأفعال الحيوية في عالم الأحياء. ويتضمن هذا القانون

فقط العمليات التي تُنقص كمية الطاقة النافعة التي توجد بشكل طبيعي أو تلقائي. فالعشوائية تميل للزيادة دائماً في الكون، فعلى سبيل المثال فإن الغرفة التي يعيش بها المرء تميل أن تصبح غير منظمة Mess أو غير مرتبة Not neat والماء يميل للانسياب من أعلى التل إلى أسفله وبعد موت الكائن الحي فإنه يتفسخ وفي النهاية يتحلل. ولكن يمكن القول بأن وجود غرفة منظمة كنظام فيزيائي أو عضيات خلوية وتراكيب منظمة في الكائنات الحية كأنظمة أحيائية، يتضمن إدخال مستمر للطاقة. إن هذا الإدخال المستمر للطاقة ومايرافقه من فقدان جزء من تلك الطاقة أثناء التحولات أو لاستمرارية التنظيم يزيد من العشوائية. وبالرغم من بعض نقاط التشابه بين الأنظمة الحية وغير الحية حيث أنهما يقومان بإبعاد الحرارة، إلا أن الأنظمة الحية تقوم بأخذ الطاقة النافعة لغرض الحفاظ على التنظيم والتي تسمح لتلك الكائنات بالنمو وإستمرارية الحياة.

إن حياة الكائنات لاتُخالف قوانين الطاقة التي شُرحت سابقاً، ذلك أن كل شيء حي يمثل مخزن مؤقت لطاقة نافعة. وأن الطاقة النافعة هذه يمكن أن تُستغل من قبل كائن حي آخر للمحافظة على تنظيمه، وهكذا تسري الطاقة خلال المجتمعات الحية. وبحدوث عملية تحول الطاقة، فإن الطاقة المفيدة تُفقد للجو أو المحيط الخارجي بشكل حرارة حتى يتم استهلاك كافة الطاقة المفيدة لأن الطاقة لاتدور، وعليه هناك حاجة إلى مصدر أساسي للطاقة. وأن المصدر الذي يوفر الطاقة للأشياء الحية باستمرار هو الشمس. ومجمل الكون يميل باتجاه العشوائية ولكن في الوقت نفسه فإن الطاقة الشمسية تُبقي الأشياء الحية وتساندها. وتقوم النباتات الخضر والطحالب بالاستفادة من الطاقة الشمسية لعمل الغذاء العضوي الذي يصبح فيما بعد غذاء لكافة الكائنات الحية.

المركبات الغنية بالطاقة High-Energy Compounds

تتميز بعض المركبات باحتوائها على واحدة أو أكثر من روابط عالية الطاقة. وهذه الروابط عند تحللها مائياً تُطلق قدراً كبيراً من الطاقة الحرة. ويرمز لهذه الروابط بالرمز ملى ويمكن التفريق بين الرابطة عالية الطاقة والرابطة منخفضة الطاقة على أساس مقدار التغير في الطاقة الحرة ΔF . فيكون مقدار التغير في الطاقة في حالة الرابطة منخفضة الطاقة من -1 إلى -0 كيلو سعرة/جزيء جرامي. أما إذا كانت الرابطة عالية الطاقة فيكون التغير في الطاقة بين -1 إلى -1 كيلو سعرة/جزيء جرامي أو أكثر

من ذلك. فمثلاً تعد روابط ATP عالية الطاقة لأنه عند تحلل ATP في المعمل عند PH (V) ودرجة ٢٥٠ م فإن مقدار التغير في الطاقة الحرة -٣ر٧ كيلو سعرة/جزيء جرامي، وقد وُجد حديثاً في دراسات داخل الضلايا In vivo أن مقدار التغير يصل إلى - ١٢ كيلو سعرة/جزيء جرامي. .

والمركبات الغنية بالطاقة ليست جزيئات عجيبة مشحونة بطاقة زائدة غامضة وإنما هي ببساطة جزيئات ذات بناء تركيبي وتوزيع الكتروني خاصين يسمحان بإطلاق طاقة عالية عند تحللها مما يجعلها صالحة لتزويد العمليات الكيموحيوية بالطاقة.

وتحوي الأجهزة الخلوية على مواد عديدة غنية بالطاقة تُطلق عند مشاركتها في التفاعلات الأيضية طاقة حرة يمكن توجيهها لدفع التفاعلات المتطلبة للطاقة. وهذه المركبات أساساً مركبات فوسفاتية في صورة إسترات فوسفاتية مثل ادينوسين ثلاثي الفوسفات ATP وقد تكون مشتقات لمركبات كبريتية معقدة مثل استل المرافق الإنزيمي أ الفوسفات Acetyl-CoA. وعلى الرغم من كثرة المواد الغنية بالطاقة فإن لأنواع عامة من التراكيب الكيمياوية خصائص من شأنها الإسهام في زيادة تغيير الطاقة الحرة ΔF لتحلل رابطة معينة وهي أساس غنى هذه المركبات بالطاقة. إذ في كثير من المركبات الغنية بالطاقة توجد رابطة في طراز Anhydride.

↓ anhydride type

أو هذا النوع من الروابط يوجد في المواد الأيضية بين مجموعتين فوسفات

أو بين سجموعة فوسفات وكربونيل Carbonyl

أوابين مجموعة فوسفات وايتول حامضي

$$\begin{array}{ccc} \operatorname{CH}_2 & \operatorname{O} \\ -\operatorname{C} & & \operatorname{O} \sim \overset{\operatorname{II}}{\operatorname{P}} -\operatorname{OH} \\ & \operatorname{OH} \end{array}$$

كما يكن أن يرتبط الفسفور ارتباطأ مباشراً بالنيتروجين، كما في فوسفات الأرجينين Arginine phosphate

وفي مركبات أيضية أخرى يحل الكبريت محل الفسفور مثل رابطة أكتي توجد في مشتقات المرافق الإنزيمي أ Acyl sulfhydride bond O

ا C

- C - S -

ولعل أحد الأسباب التي جعلت الفوسفات مهيأة لدورها السائد في المركبات الغنية بالطاقة هو استقرار المشتقات الفوسفاتية في الوسط الأحيائي (الماء). كما أنها سهلة التغير من الناحية الديناميكية الحرارية. وتنطلق منها عادة طاقة عالية ويرجع سبب ذلك كون النواتج المباشرة لتحلل هذه المركبات هو تعرضها مباشرة لتفاعلات تلقائية ثانوية تجعلها أكثر استقراراً من الناحية الديناميكية الحرارية إذا ماقورنت بالمواد المتفاعلة.

أدينوسين ثلاثي الفوسفات (ATP) Adenosine Triphosphate

وهو المادة الغنية بالطاقة في الخلايا الحية، فعندما تحتاج الخلايا طاقة فإنها تُحلِّلُ

وهذا المركب عبارة عن نيكليوتيد مؤلف من قاعدة الأدينين وسكر الرايبوز مع ثلاث مجاميع فوسفاتية. ويحوي ATP كمية من الطاقة تقدر ب ٢٧٧ كيلو سعره/جزيء جرامي.

وإن الخط المتموج بين مجاميع الفوسفات إنما تدل على طاقة الجهد العالية لتلك الروابط. وحقيقة الأمر أن محتوى الطاقة العالية لـ ATP لايكمن في رابطة الفوسفات بل أنها متأتية من التداخل المعقد للذرات ضمن الجزيء. وأن استعمال الخط المتعرج إنما هو للتبسيط والملاءمة. وتتجلى أهمية ATP كحامل طاقة متكون من مختلف الأنشطة الحيوية من خلال المعطيات الآتية:

- ١- تُحجز الطاقة بطريقة خطوة خطوة وهذا من شأنه أن يمنع ضياع الطاقة وهذه الطاقة المحجوزة كافية لتكوين أدينوسين ثلاثي الفوسفات ATP.
 - إنها تمنح طاقة متاحة والتي يمكن استعمالها في أنواع مختلفة من التفاعلات.
- ٣- وحينما يتحول ATP إلى ADP و Pi فإن كمية الطاقة المتحررة كافية ومناسبة للأغراض الأحيائية.

ويقوم ATP بعدد من الوظائف أهمها:

- ١- شغل كيمياوى: لتوفير طاقة مطلوبة لبناء جزيئات كبيرة.
- ٢- شغل النقل: لتوفير طاقة مطلوبة لضبخ مواد عبر الغشاء البلازمي.
- ٣- شغل ميكانيكي: لتوفير طاقة مطلوبة لعمليات ميكانيكية مثل ضربات الأسواط والأهداب وحركة الصبغيات (الكروموسومات) ... إلخ.

وإن كافة الكائنات الحية سواءً كانت بدائية النواة أو حقيقية النواة تستعمل ATP وهذا إنما يدل على وحدة خلق الكائنات ووحدة الكائنات كيميائياً.

تكوين ATP:

هناك طريقتان لتكوين ATP.

أ – فسفرة على مستوى مادة التفاعل

Substrate-Level Phosphorylation

وهذه تحصل في السايتوسول. وخلال هذه العملية فإن المادة عالية الطاقة تنقل

مجموعة فوسفات إلى ADP لتكوين ATP

$$R - P + ADP \longrightarrow R + ATP$$

فحينما تُهدم الجزيئات الكبرى فإن مقادير صغيرة من الطاقة التي تحملها توجه نحو إنشاء روابط لعدة مركبات مختلفة غنية بالطاقة. وهذه المركبات هي مركبات وسطية والتي يمكنها أن تتفاعل بطريقة مباشرة أو غير مباشرة مع ADP ناقلاً مجموعة الفوسفات عالية الطاقة P م ومكوناً ATP. فعلى سبيل المثال: من المركبات الوسطية لهدم الكربوهيدرات حامض ١، ٣ ثنائي فوسفوجليسريك الغني بالطاقة والذي يتحول في وجود إنزيم Phosphoglycerate kinase إلى حامض الفوسفوجليسريك وتنتقل الفوسفات من مادة التفاعل إلى ADP لتكوين ATP الغنى بالطاقة كما هو موضح أدناه:

3
$$CH_2O(P)$$
 $CH_2O(P)$ $CH_2O(P)$ $CHOH$ $CHOH$ $CHOH$ $CHOH$ $COOH$

١، ٣ ثنائي فوسفوجليسريك

۳- حامض الفرسفوجليسريك 3-phosphosphoglyceric acid (3- PGA)

1,3 bisphosphoglyceric acid

وهكذا تتم الفسفرة ويتكون ATP على مستوى نقل الطاقة في صورة P مه من مادة متفاعلة. ولاتتطلب هذه العملية وجود الأكسجين خلافاً لعملية الفسفرة التأكسدية. إن هذه الطريقة لتكوين ATP ليست الطريقة الأساسية وإنما هناك طرق من خلالها يتكون معظم ATP.

ب - نظام النقل الالكتروني Electron Transport System

إن معظم ATP يتكون إما في المايتوكوندريا أو في البلاستيدات الخضر، ويكون ذلك أثناء انتقال الالكترونات في نظام السايتوكروم الموجود في المالكترونات في نظام السايتوكروم الموجود في المالكترونات في نظام السايتوكروم الموجود في المالكترونات في ال

1- الفسفرة البنائية الضوئية Photophosphorylation

هذه العملية مقصورة على النباتات الخضر والطحالب حيث تتحول الطاقة الضوئية الممتصة إلى طاقة رابطة فوسفاتية في صورة جزيئات ATP. حيث تقوم

الأنظمة الضوئية Photosystems الموجودة في أغشية الثايلاكويد Thylakoid (راجع الفصل الشاني) بامتصاص الطاقة الشمسية وبالتالي تنطلق الالكترونات المحملة بالطاقة من جزيئات الكلوروفيل إلى جزيئات معينة ومنها إلى سلسلة لنقل الإلكترون (مجموعة من مركبات مرتبطة بأغشية الثايلاكويد وبعض تلك المركبات ماهي إلا سايتوكرومات مركبات مرتبطة بأغشية الثايلاكويد وبعض تلك المركبات ماهي إلا سايتوكرومات (Cytochromes existem). وتدخل في هذه السلسلة الكترونات ذات طاقة عالمية وتغادرها الكترونات منخفضة الطاقة ومن خلال مرور تلك الالكترونات من جزيء سايتوكروم إلى عال إلى مستوى طاقة متاحة لتكوين ATP حيث تنتقل هذه الالكترونات من مستوى طاقة عال إلى مستوى طاقة جزيئات الخلوية ذات الجزيئات الكبيرة مثل الكربوهيدرات والدهون والبروتينات المركبات الخلوية ذات الجزيئات الكبيرة مثل الكربوهيدرات والدهون والبروتينات ألتي هي مصدر طاقة كامنة تنطلق في مراحل متعددة أثناء هدم هذه المركبات والتي الفوسفات غير العضوية في وجود أدينوسين ثنائي الفوسفات الحديي بالخلية في بناء ونمو وحركة ... إلخ. وتعد الفسفرة الضوئية الحلقة الضوئية الحلقة الضوئية إلى طاقة كيموحيوية.

1- الفسفرة التأكسدية Oxidative Phosphorylation

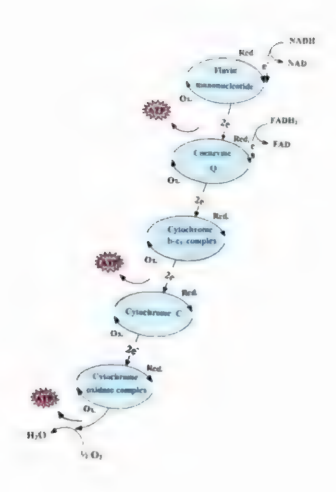
تعمل الخلية بطريقة مماثلة لما يجري في المحرك عند حرق الوقود داخله حيث تُطلق الطاقة بمقادير صغيرة ذلك أن إطلاقها دفعة واحدة في صورة انفجار ربما يدمر المحرك ويُسفر عن تبديد معظم الطاقة. وعليه فإن إطلاق الطاقة الأيضية المخزونة في جزيئات المركبات المعقدة يكون على مراحل عدة محولة إياها إلى طاقة روابط فوسفاتية بجزيئات ATP.

بواسطة عمليات الأكسدة في التحلل السكري Glycolysis ودورة كريبس المتحدد التي تجري على المركبيات الغنية بالطاقة تُنقل الالكتسرونات والبيروتونات إلى المرافقات الإنزيمية الإنزيمية الإنزيمية الإنزيمية الإنزيمية بنقل الالكترونات إلى (Ricotinamide Adenine Dinucleotide) NAD (Flavin Adenine Dinucleotide) FAD المنقل الالكترونات إلى خطام النقل الالكترونات الماحدود في كرستات (أعراف) المايتوكوندريا Cristae of Mitochondria وبعض المركبات الحاملة للالكترونات في ذلك النظام عبارة عن جزيئات سايتوكروم. ويمكن توضيح ذلك في شكل ۲۰، حيث تدفع

الالكترونات عالية الطاقة من أعلى النظام وتغادرها من أسفل النظام بعد أن تصبح منخفضة الطاقة. وبمرور زوج من الالكترونات من مركب حامل لآخر تحدث عملية أكسدة وأن الطاقة المتحررة تُستغل لتكوين جزيئات ATP في مواقع مختلفة. وهذه العملية تسمى الفسفرة التأكسدية لأن الأكسجين هو المستقبل النهائي لإلكترونات مصروفة الطاقة Tenergy-Spent من آخر المركبات غير أنه أثناء مرور الالكترونات في النظام فإن عملية فسفرة تحصل من خلال فرق الطاقة بين المركبات الناقلة للالكترونات لتكوين ATP.

المام المرتى الخال المتوال الأول المتوال المتوال الأول المتوال المتوا

شكل (٢-٧) شكل ATP والقوة الاختزالية NADPH وتحرير الأكسجين خلال تفاعلات الضوئية وتكوين الضوء في عملية البناء الضوئي (Mader, 1998)



شكل (٣-٧) نظام النقل الالكتروني في كرستات المايتوكوندريا وبناء ATP وتكوين الماء في عملية الأكسدة النهائية (Mader, 1998)

والسؤال الذي يطرح نفسه ماهي أنواع المرافقات الإنزيمية التي تستقبل الالكترونات والبروتونات من مادة التفاعل وكيف تتم عملية تكوين جزيئات ATP خلال انتقال تلك الالكترونات في نظام النقل الالكتروني. هناك ثلاثة أنواع أساسية من تلك المرافقات الإنزيمية:

Nicotinamide Adenine Dinucleotide NAD⁺ -۱

NAD⁺ + [2e⁻ + 2H⁺] → NADH + H⁺ وتعمل هذه في الغالب بالارتباط مع إنزيمات تسلمى نازعة الهليدروجين Dehydrogenases.

وتقوم هذه الإنزيمات بإزالة ذرتين هيدروجين $(2H^+ + 2H^-)$ من مادة التفاعل.

وهذا النوع من التفاعلات هو تفاعلات تحللية (تأكسدية) حيث تتحرر الطاقة. ولكن جزءاً منها يبقى مع الالكترون كي يكون مركبات مستقبلة للهيدروجين عالية الطاقة. وهذه المستقبلات متصلة بنظام النقل الالكتروني Electron Transport System حيث تدخل الالكترونات عالية الطاقة إلى نظام مؤلف من مجموعة من مستقبلات الكترونية وتغادرها بشكل الكترونات منخفضة الطاقة. وفي كل مرة يُنقل الكترون تحصل عملية أكسدة وتتحرر طاقة وتلك الطاقة بالنهاية تستعمل لإنتاج ATP. ومناقشة كيفية تكوين ATP والنظريات الحديثة بهذا الخصوص في مجال التنفس والبناء الضوئي ستكون في الفصلين التاسع والعاشر.

Nicotinamide Adenine Dinucleotide Phosphate NADP+ -Y

وهذا المركب يشبه ⁺NAD لكنه يحوي مجموعة فوسفات إضافية وهو يحمل الكترونات وأيون هيدروجين

$$NADP^+ + [2e^- + 2H^+] \longrightarrow NADPH + H^+$$

ويتكون NADPH أساساً في عملية البناء الضوئي ومن تفاعلات مسار فوسفات السكر الخماسي Pentose phosphtate pathway والذي يُستعمل فيما بعد في عمليات البناء الاختزالي Reductive synthesis.

وكيفية تكوين NADPH ستناقش لاحقاً عند مناقشة عملية البناء الضوئي ومسار فوسفات السكر الخماسي. غير أنه من الجدير بالذكر بأن دور NADPH لايقتصر على البناء الاختزالي فحسب بل يمكن الحصول على طاقة من الكتروناته أيضاً، حيث أن إنزيم NAD(P)H-dehydrogenase يواجه السايتوسول على الجانب الخارجي من الغشاء الداخلي للمايتوكوندريا وبمقدوره أن يؤكسد NADPH.

$$NAD^{+} + [NADPH + H^{+}] \xrightarrow{NAD(P)H} [NADH + H^{+}] + NADP^{+}$$

وبالتالي يمكن أن يرتبط NADH مع نظام النقل الالكتروني لإنتاج ATP، وعليه فإن NADPH الناتج من مسار فوسفات السكر الخماسي يمكن أن يساهم في طاقة الأيض الخلوى.

Flavin Adenine Dinucleotide FAD - T

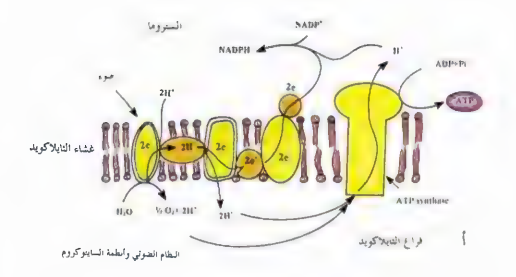
وهو مــرافق إنزيمي لإنزيم Succinate dehydrogenase والذي يرتبط مع المرافق الإنزيمي Coenzyme Q) Q) والذي يساهم هو الآخر في إنتاج ATP خالال عاملية النقل الالكتروني (الشكل ٣-٧).

الفرضية الكيموازموزية Chemiosmotic Hypothesis

أقترحت هذه الفرضية من قبل بيتر ميتشل Peter Mitchell في بدايات الستينيات من القرن العشرين الميلادي وعليها حصل على جائزة نوبل في عام ١٩٧٨م. وقد فسر تكوين ATP في المايتوكوندريا والبلاستيدات الغضر على أسس جديدة. وتتلخص هذه الفرضية بأنه توجد في تلك العضيات مركبات حاملة للالكترونات والتي ينحصر وجودها في الأغشية، وأن البروتونات † تميل للتجمع في جانب واحد من الغشاء أثناء انتقال الالكترونات عبر نظام النقل الالكتروني حيث تقوم بعض تلك المركبات الحاملة بضخ تلك البروتونات. وهذا من شأنه أن يُنشيء تدرج كهروكيميائي عبر الغشاء وهذا التدرج يسمى بالقوة المحركة البروتونية Proton-motive force والذي يمكن أن يُستغل الإنتاج أدينوسين ثلاثي الفوسفات. وثمة تراكيب تسمى معقدات ATP Synthase تمتد عبر الغشاء. ويحوي كل معقد من تلك المعقدات قناة بروتينية تسمح بتدفق البروتونات مع

التدرج الكهروكيميائي. ويمنح تدفق البروتونات طاقة لإنزيم ATP Synthase لإنتاج ATP من ADP + Pi (شكل ٧-٤). وبالرغم من عدم وضوح كيفية استثمار انحدار التيار البروتوني لبناء أدينوسين ثلاثي الفوسفات، لكن يمكن أن تساهم البروتونات مباشرة في تسهيل تفاعل الفوسفات غير العضوية مع أدينوسين ثنائي الفوسفات الفسفرة. البروتونات قد تحدث تغير ما في شكل المعقد ATP Synthase لتسهيل عملية الفسفرة.

وتسمى هذه العملية الفسفرة الكيموأزموزية والتي تعمل سوية لبناء لأن أحداثها كيميائية وأزموزية (دفع البروتونات عبر الأغشية) والتي تعمل سوية لبناء ATP. وقد تأكد عمل هذه الفرضية بتجارب حديثة. لقد قام Andre Jagendorf وزملائه في عام ١٩٦٦ م بتجربة على بلاستيدات معزولة حيث وضعت في وسط حامضي عند PH (٤) pH مما يؤدي إلى اندفاع البروتونات من الوسط الحامضي إلى تلك البلاستيدات وهذا يقود إلى انخفاض الرقم الهيدروجيني (PH) من (٧) إلى (٤). وعند نقل تلك البلاستيدات إلى وسط قاعدي عند PH (٨) فإن اندفاع البروتونات من البلاستيدات إلى الوسط إذا تزامن مع وجود أدينوسين ثنائي الفوسفات والفوسفات فإن ذلك من شأنه أن يكون ATP. وتستمر هذه العملية حتى توقف اندفاع البروتونات إلى الوسط واستقرار الرقم الهيدروجيني PH للنظام عند (٨). وهذه التجارب قد أجريت في الظلام حيث جاءت لتبرهن على صحة فرضية بيتر ميتشل الذي أكد على أهمية الاندفاع البروتوني لغرض بناء أدينوسين ثلاثي الفوسفات بمعزل عن نظام النقل الالكتروني الذي يعمل في الضوء.



المثناء الحارجي المثاني المثا

شكل (٧-٤)

النظرية الكيموأزموزية لتفسير تكوين ATP في:

- (أ) البلاستيدات الخضر
 - (ب) المايتوكوندريا

الفصل الثامن

الإنزيمات

Enzymes

تجري داخل الخلايا الحية الكثير من التفاعلات الكيمياوية والتي تشمل عمليات البناء مثل بناء السكريات والنشا والسليلوز والبروتينات والمواد الدهنية وغيرها، كما تشمل أيضاً عمليات تحلل الكثير من تلك المواد. وهذه التفاعلات لايمكن أن تحصل عند درجات الحرارة العادية داخل تلك الخلايا لولا وجود مواد عضوية خاصة يقوم البروتوبلازم ببناءها ألا وهي الإنزيمات Enzymes. والإنزيمات عوامل مساعدة عضوية وهي جزيئات بروتينية كروية Globular protein molecules، التي لاتذوب في الماء أو محاليل الأملاح المتعادلة. وهذه الإنزيمات تعجل التفاعلات الكيميائية وترتبط مع مواد التفاعل ولكنها في النهاية تخرج من التفاعل دون أن تتغير خصائصها الفيزيائية والكيميائية. وفي عام ۱۸۷۸م أطلق Willy Kühne على تلك العوامل المساعدة أو المحفزات الأحيائية إسم الإنزيمات وهي مشتقة من أصل يوناني ومعناها «في الخميرة» "En Zym"،

طاقة التنشيط Energy of Activation

المعروف أن الجزيئات لاتتفاعل، غالباً، مع بعضها البعض حتى تُنشط بطريقة ما. ففي المختبر فإن التنشيط، غالباً يُنجز بالتسخين لوسط التفاعل لزيادة عدد الاصطدامات الفعالة بين الجزيئات. والطاقة الواجب تسليطها لجعل الجزيئات تتفاعل مع بعضها البعض تسمى بطاقة التنشيط Energy of activation. فعلى سبيل المثال فإن التحلل المائي لبروتين الكازين Casein (بروتين موجود في اللبن) يحتاج طاقة تنشيط ٢٠٦٠٠ كيلو سعرة/جزيء جرامي بغياب الإنزيم. ولكن بوجود الإنزيم فإن طاقة التنشيط تهبط إلى ١٢٦٠٠ كيلو سعرة/جزيء جرامي. والإنزيمات تقوم بخفض طاقة التنشيط وذلك بتشكيل معقد الإنزيم – مادة التفاعل (Enzyme-Substrate complex):

$$E+S \longrightarrow ES \longrightarrow E+P$$
 النواتج + الإنزيم - مادة التفاعل النواتج + الإنزيم $+$ مادة التفاعل للحظ (شكل $+$ الاحظ (

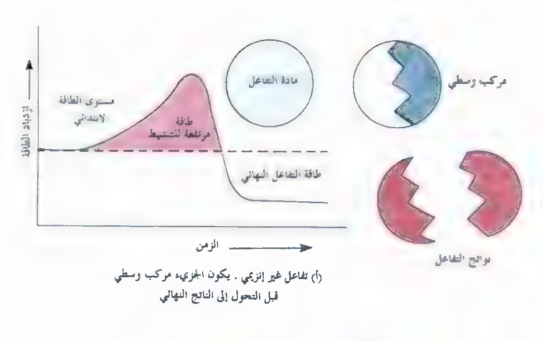
وفي معظم الحالات فإن جزءاً بسيطاً من الإنزيم يسمى الموقع الفعال Active site يرتبط مع مادة التفاعل (شكل ٨-٢)، وهذا الارتباط يشبه علاقة القفل والمفتاح، وبات معروفاً بأن الموقع الفعال قد يعاني من التغير الطفيف في شكله لملاءمة المواد المتفاعلة بشكل تام، ويكون ذلك عند حدوث الارتباط بين الإنزيم ومادة التفاعل (شكل ٨-٣). وأن التغير في شكل الموقع الفعال يسهل حدوث وإنجاز التفاعل، حيث يعتقد بأن تخفيض طاقة التنشيط يكون عن طريق تكوين معقد الإنزيم – مادة التفاعل الذي يشد روابط مادة التفاعل. وبعد إنجاز التفاعل فإن النواتج تتحرر ويعود الموقع الفعال إلى حالته الأصلية. وتحتاج الخلية إلى كميات قليلة من الإنزيمات لإنجاز التفاعلات الحيوية لأن تلك الإنزيمات تستعمل بتكرار.

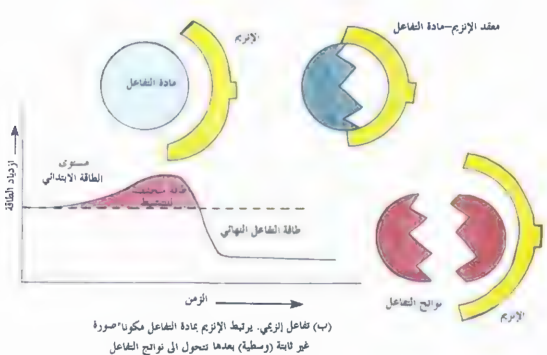
خصائص الإنزيات Properties of Enzymes

تختلف الإنزيمات في عدد من الصفات عن العوامل المساعدة غير العضوية نذكر منها:

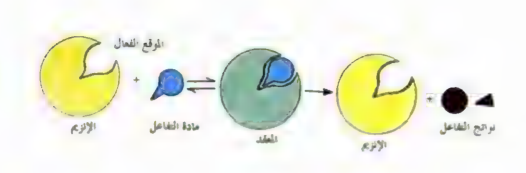
تعمل الإنزيمات بالمقارنة مع العوامل المساعدة غير العضوية بسرعة عالية وفي ظروف عادية لاتختلف عن وسط التفاعل. فمثلاً يتم تحلل البروتينات مائياً في وجود العوامل المساعدة غير العضوية كالأحماض والقواعد القوية عند درجة ... م فأكثر على مدى عدة ساعات، بينما تتم هذه العملية في وجود الإنزيمات في عدة دقائق وفي درجات الحرارة العادية. ويلزم التحلل المائي للنشا وجود العوامل المساعدة غير العضوية عند درجة الغليان لفترة طويلة، بينما تتم هذه العملية في وجود الإنزيم تحت درجة حرارة الغرفة في خلال دقائق. ومن المعروف أن أيونات الحديد تعمل على الإسراع من تحلل بيروكسيد الهيدروجين H2O2 إلى الأكسجين والماء، غير أن وجود ذرات الحديد ضمن تركيب إنزيم الكاتاليز Catalase تعمل على الإسراع في تفكك Catalase بسرعة فائقة عن الحديد بمفرده.

 $2 H_2O_2$ Catalase $2 H_2O + O_2$

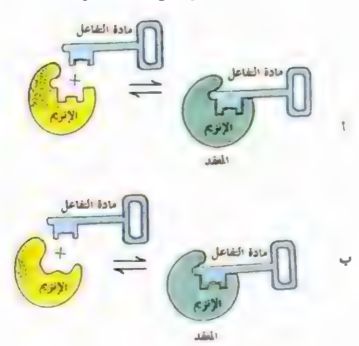




شكل (٨-١) شكل تخطيطي يوضع تأثير عدم وجود الإنزيم (أ) ووجود الإنزيم (ب) على طاقة التنشيط



شكل (٨-٢) شكل تخطيطي يوضع التفاعل الإنزيمي



شکل (۸-۳)

غوذج القفل والمفتاح Lock-and-key model (أ) وغوذج الملاسة المستحثة Induced-fit model (ب) لتوضيع علاقة الإنزيم مع مادة التفاعل لتشكيل معقد الإنزيم - مادة التفاعل

- 7- تتميز الإنزيمات بالطبيعة البروتينية فهي لذلك تختلف عن العوامل المساعدة غير العضوية بعدم الثبات الحراري واعتماد النشاط Activity على وسط التفاعل ويتوقف نشاطها على تركيز أيون الهيدروجين pH ووجود المنشطات والمتبطات وغير ذلك. ومن الجدير بالذكر بأنه في السنوات القليلة الماضية اكتشف بعض العلماء أن هناك مواد عضوية غير بروتينية يمكن أن تكون عوامل مساعدة في الخلية. فقد توصل Tom Cech وزملائه بأن هناك مواد معينة من RNA الخلية. فقد توصل RNA وبروتين) في كائن من الطلائعيات تعديل (بشكل RNA أو معقدات من RNA وبروتين) في كائن من الطلائعيات تعديل (Tetrahymena) يمكن أن تقوم بالدور الذي تقوم به الإنزيمات في عمليات تعديل نوبل في عام RNA) لكنها غير بروتينية، وحصلوا نتيجة عملهم هذا على جائزة نوبل في عام RNA).
- 7- تقوم الإنزيمات بتعجيل التفاعلات العكسية أو غير العكسية حتى الوصول إلى حالة الاتزان. وفي عدم وجود الإنزيم فإن تلك التفاعلات تحدث ببطء شديد تجاه الاتزان. أما العوامل المساعدة العادية فإنها غير معنية بحالة الاتزان بالرغم من أنها تسرع في إتمام التفاعلات التي تحفزها.
- التخصص: Specificity: تتميز الإنزيمات بتخصص عالي جداً في التأثير على التفاعلات الكيميائية، وهذا الأمر لايلاحظ في حالة العوامل المساعدة غير العضوية حيث يقوم كل إنزيم بتعجيل تفاعل كيميائي واحد أو لمجموعة من التفاعلات من نوع واحد. ويعد ذلك من الصفات البارزة للإنزيمات ويمكن تفسيره علي أساس تطابق التركيب البنائي الفراغي للمادة المتفاعلة والمراكز الفعالة. وهناك عدة أنواع من التخصص:
- أ تخصص مطلق Absolute Specificity: الإنزيمات ذات التخصص المطلق تساعد تساعد تفاعلاً خاصاً فمثلاً إنزيم المالتين Maltase يساعد على تحلل رابطة الفاجلوكوسايد β-glucoside وليس بيتا جلوكوسايد β-glucoside.

 $(1,4)\alpha$ - Glucoside linkage

رابطة (1 ، 4) بيتا – جلوكوسايد (1 , 4) β - Glucoside linkage

ومثال آخر إنزيم Urease الذي يعمل على تحلل اليوريا Urea وليست المركبات الشبيهة بها مثل الثيوريا Thiourea والميثيل يوريا Biuret والميثيل يوريا

O

H₂N - C - NH₂ + H₂O

Urease
$$CO_2 + 2 NH_3$$

O

S

O

H₂N - C - NH.CH₃, H₂N - C - NH₂, H₂N - C - NH - C - NH₂

Methyl urea

Thiourea

Biuret

ب - تخصص كيمو فراغي Stereochemical Specificity: في هذه الحالة فإن معظم الإنزيمات تبدي درجة عالية من التخصص حول توزيع الذرات في مادة التفاعل. ومثال ذلك إنزيم Lactic dehydrogenase الذي يعمل على تحلل D-lactic acid وليس بصورة D-lactic acid.

$$\begin{array}{cccc} \text{COOH} & & \text{COOH} \\ \text{HO - C - H} & & \text{H - C - OH} \\ \text{CH}_3 & & \text{CH}_3 \end{array}$$

L-lactic acid D-lactic acid

حامض لاكتيك – يمينى حامض لاكتيك – يساري

- خصص مجموعة التخصصية نفسها. فعلى سبيل المثال فإن إنزيم المواد التي لها المجموعة التخصصية نفسها. فعلى سبيل المثال فإن إنزيم البيبسين Pepsin (وهو من إنزيمات Peptidases) الذي يعمل على تحلل رابطة البيبتيد Peptide المجاورة لكل الأحماض الأمينية الطقية وكذلك المجاورة للحامض الأميني ليوسين Leucine وإنزيم التربسين Trypsin يحلل الرابطة المجاورة للحامضين الأمينيين ارجينين مجموعي عال فمثلاً إنزيم كيموتربسين وبعض الإنزيمات ذات تخصص مجموعي عال فمثلاً إنزيم كيموتربسين Chemotrypsin يفكك رابطة البيبتيد التي تساهم في تكوينها الأحماض الأمينية الحلقية مثل حامض فينايل ألانين Phenylalanine والتايروسين Tryptophane والتايروسين Tryosine وتربتوفان Tryptophane وأيضاً إنزيم كاربوكسيبيبتيديز كاربوكسيبيبتيديز Aminopeptidase والناجاورة المجموعة كاربوكسيلية لمجموعة أمينية (-NH₂) وهكذا.
- د تخصص رابطة Linkage Specificity: تعد هذه المجموعة من الإنزيمات الأقل تخصصاً حيث أنها تؤثر على رابطة كيميائية معينة بغض النظر عن نوع المركبات المساهمة في هذه الرابطة. فعلى سبيل المثال إنزيم اللايبيز Lipase يعمل على تحلل رابطة الإستر Ester linkage مهما كان نوع الكحول والحامض الدهنى المكون لهذه الرابطة.

ثلاثى جليسرايد

3 Molecules of fatty acids ٣ جزيئات أحماض دهنية

Chemical Nature of Enzymes الطبيعة الكيميائية للإنزيات

حاول العلماء لفترة طويلة لعزل الإنزيمات بصورة نقية لدراسة تركيبها الكيميائي: وقد قام الباحث Oppenheimer (١٩٢٥) بوصف الإنزيمات دون أن ينسبها إلى أي مجموعة كيميائية. غير أنه في عام ١٩٢٦ نجح James Sumner الحائز على جائزة نوبل في عزل إنزيم Urease بصورة بلورية نقية من بعض الأنسجة النباتية حيث أوضح أنها ذات طبيعة بروتينية. ومنذ ذلك الحين تتابعت عمليات عزل وتنقية الإنزيمات كما تأكدت طبيعتها البروتينية. وقد لوحظ أن الإنزيمات قابلة للذوبان في الماء وفي المحاليل المخففة الملحية والكحولية، وأنها تترسب من محاليلها المائية بإضافة الأملاح أو حامض البكريك Picric acid وحامض الفوسفوتنجستيك Phosphotungstic acid . وعند دراسة التركيب الكيميائي للإنزيمات بعد استخلاصها وتنقيتها تبين أنها عبارة عن نوعين رئيسيين:

- أ البروتينات البسيطة Simple proteins مثل إنزيم الأميليز Amylase الذي يحلل النشا. ويتألف هذا النوع من الإنزيمات من أحماض أمينية فقط،
- ب البروتينات المقترنة Conjugated proteins وهذه تكون مرتبطة مع مركبات غير بروتينية. وعليه يكون تركيب هذا النوع من الإنزيمات بالشكل الأتى:
 - الجزء البروتيني ويسمى الإنزيم المجرد Apoenzyme
- ٣- الجزء غير البروتيني: يحتاج العديد من الإنزيمات عوامل مساعدة غير بروتينية لتسهيل عملها. وتسمى تلك العوامل عوامل مساعدة Cofactors. وقد تكون هذه العوامل وثيقة الصلة بالإنزيم حيث ترتبط مع الموقع الفعال بقوة أو أنها غير وثيقة الارتباط بالإنزيم ومادة التفاعل. وهناك نوعان من العوامل:

(أ) عضوي Organic: وهذا الجزء يؤدي دوراً مهماً في تنشيط عمل الإنزيمات. وقد يكون غير وثيق الاتصال بالإنزيم ويسمى المرافق الإنزيم ويسمى المرافق الإنزيم ويسمى Coenzyme NAD و FAD. وقد يكون وثيق الاتصال بالإنزيم ويسمى المجموعة الإضافية الإضافية الهيم المجموعة الإضافية الوثيقة الصلة. وغالباً ماتكون المرافقات الإنزيمية والمجاميع الإضافية مكونات عضوية ذات علاقة بالفيتامينات. ومن أمثلة تلك المكونات العضوية.

NAD: Nicotinamide Adenine Dinucleotide

NADP: Nicotinamide Adenine Dinucleotide Phosphate

ATP: Adenosine Triphosphate

CoA: Coenzyme A

TPP: Thiamine Pyrophosphate FMN: Flavine Mononucleotide FAD: Flavine Dinucleotide

(شکل ۸–٤)

(ب) لاعضوي Inorganic وهو عامل مساعد لاعضوي قد يكون بشكل مجموعة إضافية وثيقة الاتصال بالجزء البروتيني ولايمكن فصلها بسهولة عن الإنزيم ووجودها أساسي لعمل الإنزيم، حيث أن فصل هذا الجزء من الإنزيم ينجم عنه الفقد الكامل للنشاط الإنزيمي. ويدعى هذا الجزء في هذه الحالة بالمنشط Activator ويسمى حالياً بالمرافق غير العضوي Inorganic cofactor ويعتقد الكثير من العلماء بأن المكون المعدني يساعد في ربط مادة التفاعل مع إنزيمها الخاص عند الموقع الفعال. ومن العناصر التي لها دور بهذا الخصوص النحاس، الحديد، المنغنيز، الزنك، الكالسيوم، البوتاسيوم والكوبالت.

Mechanism of Enzyme Action آلية عمل الإنزيم

عند تحول مادة ما تلقائياً إلى مادة أخرى بغياب الإنزيم ونقارن ذلك بوجود الإنزيم، نلاحظ كيفية خفض طاقة التنشيط لدرجة كبيرة في وجود الإنزيم (شكل ١-١). وهذه الحالة مهمة جداً للتعجيل بتكوين نواتج التفاعل. غير أن جميع التفاعلات العادية تحتاج إلى طاقة تنشيط Activation لمادة التفاعل قبل التحول إلى نواتج التفاعل. ويكون معدل التفاعل محدداً بتكوين المركب الوسطي Intermediate Compound الذي يحتاج إلى طاقة تنشيط عالية كي يتكون وقد يكون ذلك عن طريق إمداد التفاعل بالطاقة (الحرارة).

شكل (4-4) التراكيب الكيمياوية لبعض المرافقات الإنزيمية وبزيادة درجة الحرارة تحصل أعداد كبيرة من مواد التفاعل على قدر كاف من طاقة التنشيط لتكوين المركب الوسطي الذي يتحول تلقائياً إلى نواتج التفاعل.

أما في التفاعلات الإنزيمية فيرتبط الإنزيم بمادة التفاعل بطريقة تؤدي إلى تغير في تكوين أو تركيب مادة التفاعل لتصبح في الصورة الوسطية. وأن هذا المعقد (الإنزيم – مادة التفاعل) يحتاج إلى طاقة تنشيط أقل بالمقارنة مع طاقة التنشيط اللازمة في حالة وجود مادة التفاعل بمفردها بدون الإنزيم. وعليه يمكن القول بأن الإنزيم يقوم بتخفيض طاقة التنشيط اللازمة لمادة التفاعل، وبذلك يزيد من معدل تكوين الصور الوسطية المؤقتة الأمر الذي يؤدي إلى زيادة في ناتج التفاعل. فمثلاً تبلغ طاقة التنشيط الخاصة بتحليل فوق أكسيد الهيدروجين 100 + 100 سعرة/جزيء جرامي في حالة عدم وجود الإنزيم عدالة وجود الإنزيم المناهد ومن الجدير بالذكر أن خفض طاقة التنشيط يحدث لكل من التفاعلين العكسي والطردي، ومعنى ذلك أن الإنزيم يُسرع التفاعل للوصول إلى حالة الاتزان.

كذلك إذا كانت مادة التفاعل عبارة عن مادتين فإن الإنزيم يقوم بجمعهما مع بعض في توفيق هندسي على المواقع الفعالة Active sites الخاصة بالإنزيم. وهذه المواقع الفعالة لاتوجد إلا في الإنزيمات، حيث تتكون من ترتيبات فراغية Specific spatial arrangements من المجاميع المرتبطة التي تتكامل مع تكوين مادة التفاعل، فضلاً عن أنها تزيد من القدرة التحفزية للإنزيم زيادة كبيرة.

- وهناك عدد من القوى التي يتضمنها ارتباط الإنزيم مع مادة التفاعل:
- ۱- يتم الارتباط بين الإنزيم ومادة تفاعله عن طريق روابط هيدروجينية كتلك التي تنشأ بين ذرة هيدروجين ذات شحنة جزئية موجبة مع مجموعة هيدروكسيل ذات شحنة جزئية سالبة من مادة التفاعل.
- ٢- يكون الارتباط بين أي قوى قطبية مختلفة الشحنة بين جزيئات مادة التفاعل
 والإنزيم.
- ٣- يتم الارتباط بتكوين رابطة ثنائي الكبريتيد-S-S- التي تتكون بين مجموعتي
 الدني ترتبط ببروتين الإنزيم.

 Suifhydril إحداهما ترتبط بجزىء مادة التفاعل والأخرى ترتبط ببروتين الإنزيم.
- 3- بالنسبة للإنزيمات التي تحوي على أحد أيونات المعادن، فقد يرتبط الأيون المعدني بمجموعية أو أخرى من مادة التنفاعل فيتكون مركب مخلبي وسطي Chelated intermediate compound

وعدن أن يقوم الإنزيم بجذب المواد المتفاعلة إلى سطحه بخاصية الامتزاز أو التجمع السطحي ذلك أن الإنزيم يمتاز بالطبيعة الغروانية وبذلك يصبح الاتصال بينها سهلاً ومن ثم تسهيل سير التفاعل، غير أن هذا الرأي أقل قبولاً من الآراء الأربعة الأخرى.

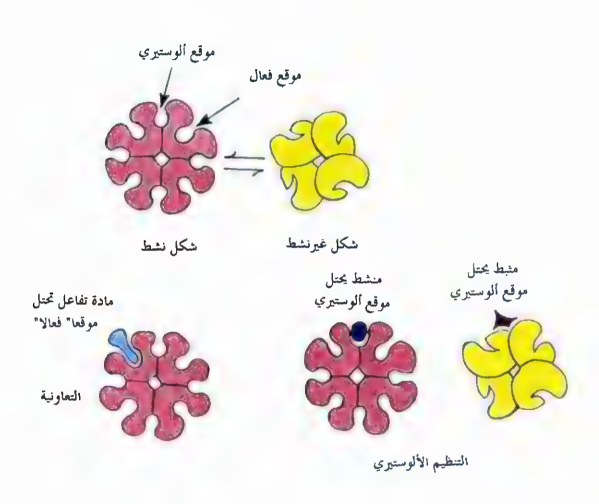
Allosteric Regulation التنظيم الالتوستيري

هناك مواقع أخرى غير المواقع الفعالة تسمى بالمواقع الألوستيرية كلك المواقع. حيث أن الجزيئات أو المركبات التي تؤثر في النشاط الإنزيمي ترتبط مع تلك المواقع. وهذه المواقع هي مواقع ارتباط خاصة على مكان مامن جزيء الإنزيم بعيداً عن الموقع الفعال. وأن معظم الإنزيمات مؤلفة من وحدات خاصة بروتينية مكونة من واحد أو أكثر من سلاسل عديد البيبتيد تسمى وحدات ثانوية Subunits. ولكل وحدة ثانوية موقع فعال خاص بها كما توجد مواقعها الألوستيرية التي تربط تلك الوحدات الثانوية (شكله-٥). ويتذبذب الإنزيم بين حالتين شكليتين Conformational states فالشكل الأول نشط تفاعلياً. بينما الأخر غير نشط. ويقوم منشط ما عندما يرتبط بالموقع الألوستيري بتثبيت الملكل غير الفعال للإنزيم. وأن الحالة النشطة تفاعلياً غير أن ارتباط مثبط ما بتثبيت الشكل غير الفعال للإنزيم. وأن الرتباط منشط ما أو مثبط ما في موقع الوستيري معين من شأنه أن يؤثر في الشكل الألوستيري يتصل بالإنزيم بروابط ضعيفة ولذلك فإن نشاط الإنزيم يتغير أو يتباين المنظم من لحظة لأضرى استجابة لتباين تركيز المنظم. وفي بعض الحالات هناك تشابه بين المنشط والمثبط بحيث أنهما يتنافسان على الموقع الألوستيري نفسه.

فعلى سبيل المثال هناك بعض إنزيمات التنفس ذات موقع الوستيري بمقدوره استيعاب ATP وكذلك ADP لكن الإنزيم يُثبط ب ATP ويتحفز ب ADP. وهذه العلاقة تبدو منطقية لأن الوظيفة الرئيسية للأيض الهدمي هي لتوليد ATP من ADP. فإذا ماكان محتوى ATP قليلاً لاستعماله وتصريفه في الفعاليات الأيضية التي تحتاج ATP فإن تراكم ADP من شأنه أن ينشط الإنزيمات لتعجيل الأيض الهدمي لإنتاج ATP. وإذا كان ATP قد زاد عن الحاجة فإن عملية الأيض الهدمي تهبط بهذه الزيادة حيث يقوم بحجب الموقع الألوستيري الخاص بإنتاجه.

كذلك هناك حالات تقوم المواد المتفاعلة نفسها بتحفيز القوة المساعدة للإنزيمات

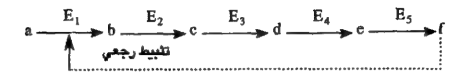
في إنجاز التفاعلات المطلوبة. وهذا يعني أن مادة التفاعل تستحث التغير المرغوب في شكل الموقع الفعال. وإذا كان للإنزيم وحدتين ثانويتين أو أكثر فإن هذا التداخل مع جزيء واحد من مادة التفاعل من شأنه تشكيل التغير المرغوب في شكل الإنزيم لكافة الوحدات الثانوية لذلك الإنزيم وهذا مايدعى بالتعاونية Cooperativity حيث تتضخم استجابة الإنزيمات لمواد التفاعل وبالتالي فإن جزيء مادة التفاعل يستحث الإنزيم لقبول جزيئات مادة تفاعل إضافية (شكل Λ –٥).



نكل (٨-٥) التنظيم الألوستسري Allosteric regulation والتعاونية

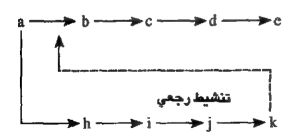
سيطرة التغذية الرجعية Feedback Control

يمكن تعريف سيطرة التغذية الرجعية على أنها تثبيط أو تحفيز إنزيم ما بواسطة أحد النواتج النهائية.



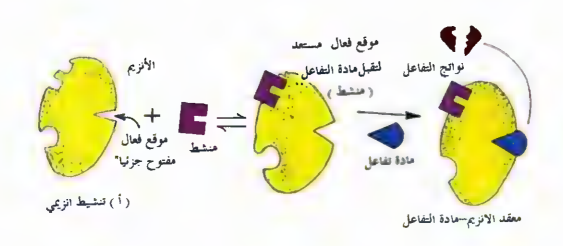
وبعد سلسلة من تلك العمليات الإنزيمية فإن الناتج f إذا زاد تركيزه عن حد معين يمكن أن يرتبط مع الإنزيم الأول لتشبيطه وإعاقة علمه وإيقاف هذه السلسلة من التفاعلات لتقليل تراكم الناتج f وبالتالي السيطرة على البناء الزائد لهذا المركب، ذلك أن بناء المركب f يكون وفق حاجات الخلية الأيضية. وإذا ماهبط مستوى المركب f فإن العملية تُستعاد ثانية حيث أن هناك كمية قليلة من المركب f ليس بمقدورها تثبيط الانزيم الآدريم وأحسن مثال على ذلك هيو تكويين من المركب (Uridine Monophosphate) UMP وأحسن مثال على ذلك هيو تكويين من حامض الأسبار تيك Aspartic acid وفوسفات الكاربامايل Aspartic transcarbamylase حساس معتدئين من حامض الأسبار تيك الزيمات. وأن الإنزيم الأول Aspartic transcarbamylase حساس لسيطرة التغذية الرجعية بفعل مادة UMP.

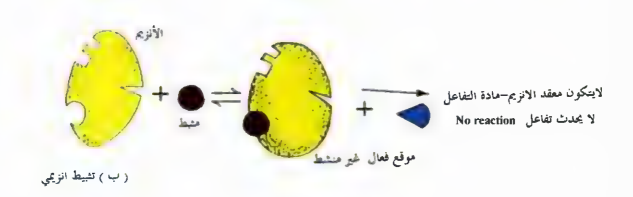
وثمة أمثلة أخرى مختلفة حيث تكون فيها عملية زيادة النشاط الإنزيمي بفعل الناتج الأيضي، يمكن أن نتخيل مركب ما ه يتحول إنزيمياً إلى b في سلسلة من التفاعلات تؤدي إلى تكوين مركب e وأن المركب a قد يتحول إلى سلسلة من مركبات تنتهي بالمركب k بفعل إنزيم منافس آخر. إن المستويات الخلوية لـ e و لم تعتمد على الأنشطة النسبية للإنزيمات الأولى. فهنا نجد أن زيادة إنتاج k قد يُمنع وذلك بتنشيط الإنزيم المناوس الذي يشجع المسار الآخر وذلك بتحويل a إلى b باتجاه تكوين المركب e.



ومن الجدير ذكره أن الإنزيمات التي ترتبط وتستجيب سلباً أو إيجاباً لجزيئات

صغيرة مثل f أو k تسمى إنزيمات ألوستيرية Allosteric enzymes. وأن الجزيئات الصغيرة التي ترتبط عكسياً مع المواقع الألوستيرية تسمى مؤثرات ألوستيرية الصغيرة التي ترتبط عكسياً مع المواقع الألوستيرية تسمى مؤثرات الرحات . Allosteric effectors ويوضح الشكل (٨-١) كيفية أن إنزيم مفرد ذو موقعين الوستيريين مختلفين يمكن أن يُنشَّط بمؤثر ما أو يثبط بمؤثر آخر. والمؤثرات الألوستيرية المنشطة تهييء شكل الإنزيم حتى يكون أكثر قبولاً للمادة المتفاعلة. وبات معروفاً أن هرمونات النبات يمكن أن تقوم كمؤثرات الوستيرية لكن لم يثبت ذلك فعلياً.





شكل (٨-١)
غوذج افتراضي يوضح كيفية تأثير منشط أو مثبط على معدل التفاعل للإتزيمات الألوستيرية

أ - تأثير منشط

ب - تأثير مثبط

وصف التفاعلات الإنزيمية باستخدام معادلة حركية بسيطة

A simple Kinetic Equation Describes an Enzyme-Catalyzed Reaction

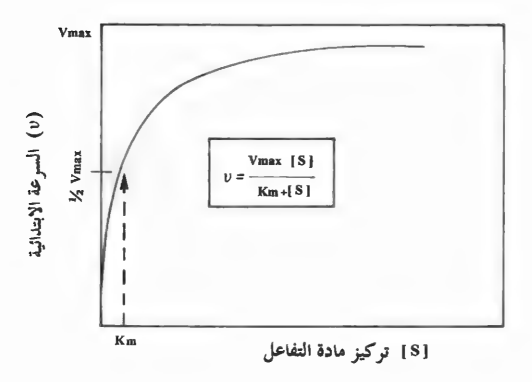
تُظهر الأنظمة الإنزيمية نوعاً من الحركيات Kinetics الخاصة والتي تسمى حركيات ميكايلس - مينت Hyperbolic والتي توصف بالعلاقة Hyperbolic بين سرعة التفاعل (v) وتركيز مادة التفاعل [S] (شكل ٨-٧). وهذا النوع من الرسوم البيانية يُعرف بالعلاقة البيانية التشبعية Saturation plot عندما يصبح الإنزيم مشبعاً بمادة التفاعل، وبالنتيجة فإن معدل التفاعل يصبح مستقلاً عن تركيز مادة التفاعل.

مادة التفاعل S الإنزيم E معقد مادة التفاعل - الإنزيم ES الناتج P

وعليه، فبزيادة تركيز مادة التفاعل يمكن الوصول إلى النقطة التي عندها تكون كافة جزيئات الإنزيم بشكل المعقد ES بمعنى أن يكون الإنزيم مشبعاً بمادة التفاعل. وبما أن معدل التفاعل يعتمد على تركيز ES فإن هذا المعدل لايزداد أكثر لعدم زيادة تركيز المعقد ES.

وحينما يخلط الإنزيم مع كمية كبيرة من مادة التفاعل فيلاحظ هناك فترة قصيرة ابتدائية (عدة أجزاء من الألف من الثانية) خلالها تتكون تركيزات من معقد إنزيم – مادة التفاعل ES ومركبات وسطية إلى مستويات معينة، وهذا مايعرف بفترة الثبات التمهيدية Pre-steady-state وبعدها تبقى هذه ثابتة حتى انتهاء مواد التفاعل. وهذه الفترة تُعرف بحالة الثبات Steady state. ويمكن القول بأن حركيات الإنزيمات تقاس في الحالة العادية تحت ظروف الثبات والتي تكون سائدة في حالة الخلية الحية. وقد وصفت حركيات الإنزيمات لعدد كبير من التفاعـــلات الإنزيمية باستخـــدام معادلة: حركيات الإنزيمات السرعة الابتدائية وشرط أن التغير تركيز مادة التفاعل [S] وكما يلى:

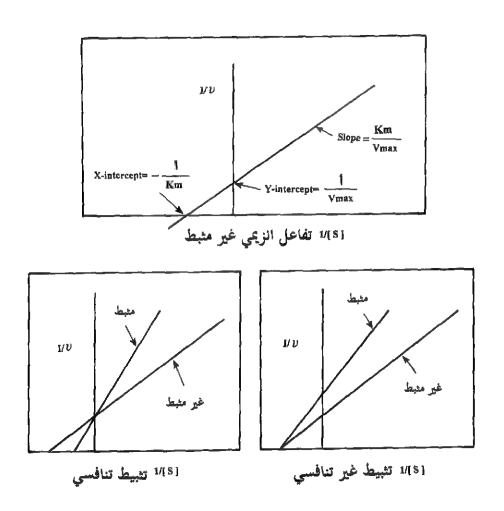
$$\upsilon = \frac{V_{\text{max}} [S]}{K_m + [S]}$$



شكل (٨-٧) رسم بياني يوضع العلاقة بين تركيز مادة التفاعل [S] والسرعة الابتدائية (١) للإتزيم

وقد وجد أنه في العديد من الأنظمة الخلوية فإن تركيز مادة التفاعل العادية تكون قريبة من K_m تعني الارتباط الأقوى بين

الإنزيم ومادة التفاعل، وأن القيمة المثالية ل K_m تكون بحدود K_m - N^{-7} مولار. وفي الوقت الحاضر يمكن الحصول على المعايير V_{max} و V_{max} بسهولة وذلك بتطبيق البيانات التجريبية في معادلة Michaelis-Menten إما باستخدام الحاسوب أو باستعمال معادلة الخط المستقيم. ويوضح الشكل (N-N) معادلات خط مستقيم لمختلف الحالات العادية وتحت ظلل وفي التنافسي Competitive inhibition والتثبيط غير التنافسي Non-competitive inhibition



شكل (۸-۸) شكل معادلات الخط المستقيم رسم بياني لوصف الحركيات الإنزعية تحت الظروف العادية والتثبيطية باستعمال معادلات الخط المستقيم حيث يُرسم $\frac{1}{[s]}$ مقابل $\frac{1}{\upsilon}$. ويسمى هذا النوع في الرسوم البيانية Lineweaver - Burk-Double - Reciprocal Plots

العوامل المؤثرة في النشاط الإنزيمي

Factors Affecting Enzyme Activity

تؤثر العوامل الخارجية في التفاعلات التي تحفزها الإنزيمات. وقد دُرست تلك العوامل بشيء من التفصيل في المختبر وذلك بتحضير مستخلصات إنزيمية نقية ثم تخلط تلك المستخلصات مع مواد التفاعل تحت ظروف معينة. ولابد من التأكيد بأن التفاعلات الإنزيمية التي تحدث في الفلايا الحية تتأثر بظروف تختلف عن ظروف المختبر، خاصة وأن الظروف مجتمعة تؤثر داخل الخلية فضلاً عن التداخل في تأثيرها. ومع ذلك لابد وأن نأخذ فكرة عن تلك التأثيرات حيث من المحتمل أن تكون التأثيرات متشابهة من حيث الأسس العامة. ومن تلك التأثيرات:

Enzyme Concentration تركيز الإنزيم

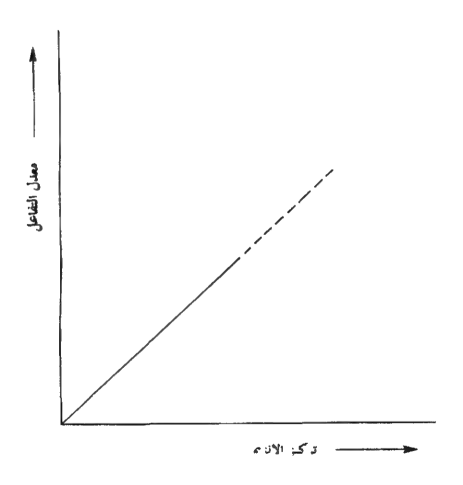
يزداد معدل التفاعل الإنزيمي زيادة خطية (طردية) بزيادة تركيز الإنزيم إلا في حالات شاذة وقليلة جداً. ويوضح الشكل (٨-٩) التأثير المثالي لتركيز الإنزيم في معدل التفاعل، وفي هذه الحالة لابد وأن يكون تركيز المادة المتفاعلة كافياً ليشغل جميع المواقع الفعالة. وبمضاعفة تركيز الإنزيم يتضاعف معدل التفاعل بشرط ألا يكون تركيز أيون الهيدروجين PH أو درجة الحرارة أو أي من العوامل الأخرى محددة.

Substrate Concentration تركيز مادة التفاعل -۲

تزداد سرعة التفاعل الإنزيمي إلى درجة كبيرة بزيادة تركيز مادة التفاعل وتقل بعدها الكمية النسبية للمادة المتفاعلة في حدود الزمن. إلا أن زيادة تركيز مادة التفاعل إلى درجة كبيرة يمكن أن يحدث تأثيراً مثبطاً في النشاط الإنزيمي، وقد يكون ذلك بسبب تراكم النواتج النهائية للتفاعل. وبالإضافة إلى ذلك فإن زيادة تركيز مادة التفاعل يؤدي إلى تقليل تركيز الماء (إجهاد مائي) وهذا من شأنه أن يؤدي إلى منع حدوث تفاعل الإنزيم بطاقته الكاملة. ويمكن القول بأن زيادة مادة التفاعل تزيد عدد جزيئات المواد المتفاعلة القريبة من المواقع الفعالة للإنزيمات. وعليه فإنه عند تركيز الإنزيم الثابت، فإنه زيادة في تركيز مادة التفاعل ستزيد من معدل التفاعل الإنزيمي. وحينما يزداد تركيز مادة التفاعل إلى درجة إشغال كافة المواقع الفعالة يُقال حينئذ أن الإنزيم يعمل بكفاءته القصوى ولابد أن تكون كافة العوامل الأخرى ثابتة. وأن زيادة أخرى في مادة التفاعل سوف لايكون لها أي تأثير على معدل التفاعل كما هو موضح بالشكل (٨-٠١).

Temperature -درجة الحرارة

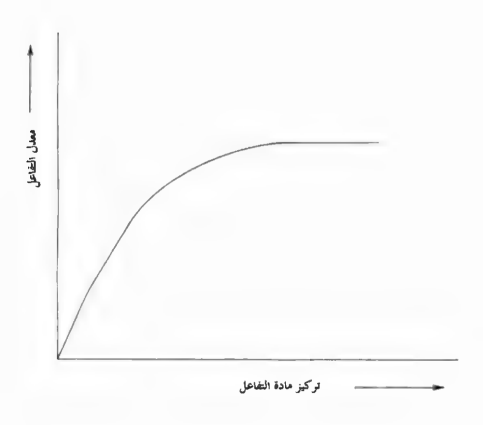
تؤثر درجة الحرارة في سرعة التفاعل الإنزيمي، كما أن فترة تعرض التفاعل إلى درجة حرارة معينة تؤثر بالتأكيد في معدل ذلك التفاعل. وعلى العموم فإن معدل التفاعل الإنزيمي يكون عادة قريباً من الصغر عند درجة الصفر المئوي. وبارتفاع درجة الحرارة فإن معدل التفاعل يزداد ويصل إلى قيمة قصوى، لايلبث أن ينخفض بعدها عند درجات الحرارة الأعلى سريعاً نحو الصفر. ويطلق على درجة الحرارة التي يبلغ المعدل عندها حده الأقصى بالدرجة الحرارية المثلى على درجة الحرارة التي يبلغ المعدل عندها وجد أن زيادة درجة الحرارة من شأنه أن يزيد معدل التفاعل الإنزيمي ٥ر٢ مرة. وبهذا الخصوص فإن زيادة درجة الحرارة تسبب:



شكل (٩-٨) تأثير تركيز الإنزيم في معدل التقاعل

- أ زيادة الطاقة الحركية Kinetic energy لكل من مادة التفاعل وجزيئات الإنزيمات.
- ب زيادة في فرصة الاصطدام بين الإنزيم وجزيئات مادة التفاعل نتيجة للحركة الكبيرة بفعل درجات الحرارة العالية.

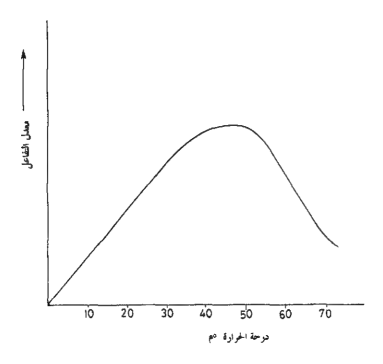
ويوضح الشكل (Λ - Λ) التأثير النموذجي لدرجة الحرارة على التفاعل الإنزيمي. ويبدو من هذا الشكل أن معدل التفاعل يصل إلى الحد الأقصى عند δ م وفي هذه الدرجة تبدأ عملية تغير مستوى التركيب الأساسي لجزيء الإنزيم وفي الحقيقة بأن تغير خصائص الإنزيم يبدأ من درجة δ م وربما يرجع تأثير ارتفاع درجة الحرارة على معدل التفاعلات الإنزيمية لعدة أسباب منها التأثير السلبي على التائف بين الإنزيم ومادة تفاعله أو على السرعة الفعلية لهدم المركب الوسطى أو على استقرار الإنزيم وثباته.



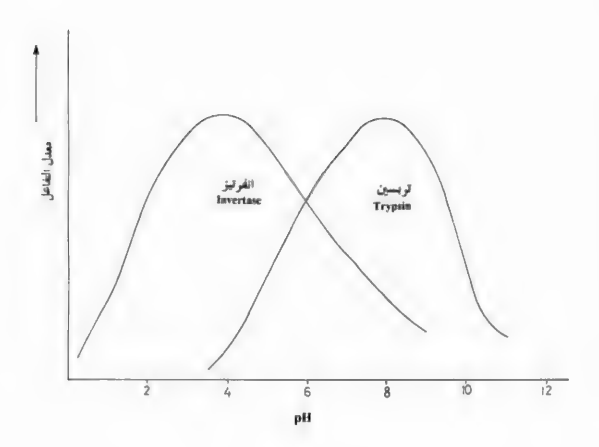
شكل (۸-۸۰) تأثير تركيز مادة التفاعل في معدل التفاعل الإنزعي

4- تركيز ايون الهيدروجين (Hydrogen Ion Concentration (pH)

تتأثر سرعة النشاطات والتفاعلات الإنزيمية بشكل عام بتركيز أيون الهيدروجين لوسط التفاعل. ويتراوح الرقم الهيدروجيني PH لإعطاء أقصى درجات النشاط الإنزيمي بين ٥ر٤ – ٥ر٧. وأن الرقم الهيدروجيني الذي يعطي أقصى نشاط إنزيمي يسمى بالرقم الهيدروجيني المثالي Hلاتالي Optimum pH غير أن هناك إنزيمات يكون نشاطها الأقصى عند أرقام هيدروجينية أعلى أو أقل من المدى المذكور فمثلاً يكون الرقم الهيدروجيني المثالي لإنزيم البيبسين Pepsin ٥ر٨ (في المحدة) بينما لإنزيم التربسين Trypsin يكون الرقم الهيدروجيني المثالي ٥ر٨ (في الأمعاء). ولكن بصورة عامة فإن نشاط الإنزيم يقل بتغير PH وسط التفاعل زيادة أو نقصاناً، ويوضح الرسم البياني (شكل ٨-١٧) العلاقة بين PH ونشاط إنزيمي الأنفرتيز ويوضح الرسم البياني (شكل ٨-١٧) العلاقة بين الإنزيمات لايتأثر نشاطها كثيراً بتغير PH وسط التفاعل مثل Scatalase و Scathin oxidase و ومن الجدير بالذكر فإن درجة الحرارة تؤثر كثيراً في قيمة PH المثالي، فعلى سبيل المثال فقد وجد أن رفع درجة الحرارة يغير PH المثالي لإنزيم انفرتيز الخميرة إلى جهة الحموضة.



شكل (١١-٨) تأثير درجة الحرارة في معدل التفاعل الإنزيمي



شكل (۱۲-۸)

Invertase قي معدل التفاعل لإنزيمي انفرتيز pH تأثير تركيز أيون الهيدروجين pT وتربسين Trypsin

إن التغيرات في pH يمكن أن تغير في خصائص جزيء الإنزيمه على الخفاض نشاطه. وحقيقة الأمر أن الإنزيمات شأنها شأن البروتينات العديد من المجموعات الكيميائية والتي قد تكون مشحونة أو غير مشحونة ويعتم على تركيز أيون الهيدروجين للوسط المباشر. وإذا حدث أن تكون تلك المجموعات الأيونية بمثابة مجاميع فعالة كأن تكون جزءاً من الموقع الفعال، وعليه فإن تكوين معقد الإنزيم – مادة التفاعل يعتمد على حالتها الأيونية وبالتالي من السهولة بمكان ملاحظة تأثير التغير في PH على النشاط الإنزيمي.

6- المثبطات Inhibitorsوالمنشطات Activators

هناك مجموعة من المواد التي إذا وجدت في وسط التفاعل يمكن أن تنشط أو تثبط العمل الإنزيمي. فالمواد التي تعمل على زيادة نشاط الإنزيم تعرف بالمنشطات Activators، والبعض الآخر يقلل من نشاط الإنزيم أو يوقف هذا النشاط وتعرف بالمثبطات Inhibitors

والمنشطات ماهي إلا المواد التي يلزم وجودها في وسط التفاعل مع الإنزيم حتى يمكن إتمام التفاعل في يسر وسهولة. ومن المنشطات ماتقوم بعمل مباشر في تنشيط الإنزيم والتي تسمى بالمنشطات المشجعة Promoters، وهي مواد ثابتة لاتتأثر بالحرارة ويمكن فصلها بالفصل الغشائي ويقل أو يقف عمل الإنزيم في غيابها. ومن أمثلة تلك المنشطات الأيونات المعدنية التي يؤدي وجودها بكميات ضئيلة إلى زيادة سرعة التفاعل الإنزيمي. وهذه الأيونات يمكن أن تشغل المواقع الألوستيرية لتجعل شكل الإنزيم صالحاً لتقبل مادة التفاعل (شكل ٨-٥). فعلى سبيل المثال وجود أيون الكالسيوم بتركيز ضئيل في وسط تفاعل إنزيم لايبيز Lipase البنكرياس وأيون المغنيسيوم مع إنزيم فسفوريليز في وسرعة تفاعل الكوبالت والمنغنية مع إنزيم أرجينية مراجينية والمنفنية من يزيد من سرعة تفاعل تلك الإنزيمات.

وبعض المنشطات تقوم بتنشيط الإنزيم بطريق غير مباشر، إذ يمكن أن يتحد المنشط مع الشوائب وبالمواد التي تنتج من التفاعلات الجانبية والتي يؤدي وجودها إلى تثبيط نشاط الإنزيم وبالتالي فإنها تقي الإنزيم من شر تلك المركبات. ومن أمثلة تلك المنشطات الواقية Protectors الصمغ العربي وحامض الهيدر وسيانيك HCN وكبريتيد الهيدروجين H_2S التي تزيد من نشاط إنزيم يورييز Urease.

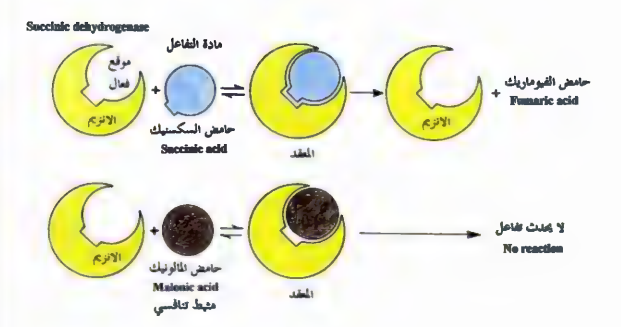
ومن جانب أخر فإن بعض المواد الكيميائية تتبط العمل الإنزيمي. وإذا اتصل المركب المثبط بالإنزيم بروابط تساهمية فإن التتبيط يكون عادة غير عكسي. أما إذا

اتصل المثبط بروابط ضعيفة فإن التثبيط يكون عكسياً. وبعض المثبطات تشبه جزيء مادة التفاعل وتتنافس على الموقع الفعال وبالتالي لايحدث اتحاد بين مادة التفاعل والموقع الفعال (شكل ٨-١٣)، حيث يلاحظ أن حامض المالونيك يتنافس مع حامض السكسنيك على الموقع الفعال لإنزيم Succinic dehydrogenase . وهذا النوع من المشبطات تسمى المتبطات التنافسية Competitive inhibitors. وفي هذه الحالة يمكن السيطرة على معدل التفاعل بزيادة تركيز المادة المتفاعلة حيث تصبح المواقع الفعالة معرضة لمواد التفاعل أكثر من المتبطات. وفي هذا النوع من التثبيط هناك زيادة ظاهرية في قيمة $K_{\rm m}$ دون أن يتأثر $V_{\rm max}$ (شكل ۸-۸). وهناك نوع من المتبطات والتي ترتبط مع جزء من $K_{\rm m}$ الإنزيم بعيداً عن الموقع الفعال، وهذا الارتباط من شأنه أن يغير من شكل الإنزيم. وهذا النوع من التثبيط يسمى بالتثبيط غير التنافسي Non-competitive inhibition، والذي لايمكن التغلب عليه إلا بزوال المتبط (شكل ٨-١٤) ويمكن لهذه الأنواع من المتبطات أن تغير شكل الإنزيم بالارتباط مع مواقع ألوستيرية خاصة وبالتالي يصبح من الصعوبة على الإنزيم تسهيل التفاعل المطلوب ويلاحظ في هذه الحالة أن قيمة Км لاتتأثر لكن تقل قيمة V_{max} (شكل ٨-٨). ومن الأمثلة الجيدة لهذه المتبطات ما يحدث خلال البناء الحيوى للحامض الأمييني لايسين Lysine بعد سلسلة تفاعلات تبدأ بحامض البايروفيك Pyruvic acid واستبارتايل -٤- سيمي ألديهايد Aspartyl -4- semialdehyde تحت وساطة إنزيم Synthase. يلاحظ أن لايسين مشبط تنافسي مع اسبارتايل -٤- سيمي ألديهايد وغير تنافسي مع حامض البايروفيك للإنزيم المذكور، ولا غرابة في ذلك حيث أن هناك تشابه بين التركيب الكيميائي للحامض الأميني لايسين وأسبارتايل -٤-سيمي ألديهايد، وبالتالي فأن الأول يتنافس مع الثاني على الموقع الفعال للإنزيم، بينما يقوم لايسين نفسه بثبيط الإنزيم المذكور بطريقة غير تنافسية (الارتباط بموقع الوستيري) لمنع وصول حامض البايروفيك إلى الموقع الفعال.

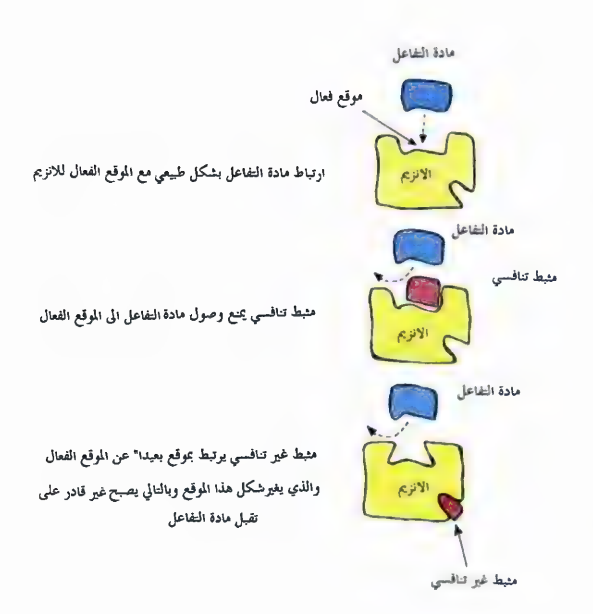
وهناك نوع ثالث من التثبيط يسمى التثبيط المختلط Mixed inhibition، حيث يوصف هذا التثبيط بالتأثير على كل من المعدل الأقصى للتفاعل V_{max} وثابت ميكايلس K_m . حيث أن المعدل الأقصى ينقص بينما تزداد قيمة K_m وهذا يعني أن الألفة بين الإنزيم ومادة التفاعل تصبح قليلة. والتثبيط المختلط شائع وينتج من تكوين معقد بين الإنزيم – مادة التفاعل – المشبط وبالتالي لايتم تصويل مواد التفاعل إلى النواتج المطلوبة.

$$E + S \longrightarrow ES$$

 $ES + I \longrightarrow ESI$
 $ESI \longrightarrow N.R.$



شكل (٨-١٣) التثبيط التنافسي للإنزيم



شكل (٨-١٤) شكل تخطيطي يوضح أنواع التثبيط الإنزيمي وكيفية عمل المثبطات

تسمية الإنزيمات وتقسيمها

Naming and Classification of Eznymes

لقد بذلت محاولات عديدة لتنظيم تسمية الإنزيمات حيث أن الزيادة الكبيرة في عدد الإنزيمات للعروفة تجعل هذه العملية أمراً ضرورياً. ولم تكن تسمية الإنزيمات في الماضي خاضعة لأي نظام مما أدى إلى وجود كثير من الغموض والتناقضات والمفارقات. وفي عام ١٩٥٦م شكل الاتحاد الدولي للكيمياء الحيوية لجنة خاصة أنيطت بها مهمة وضع تسميات جديدة لإزالة تلك المفارقات والتناقضات. وقد اقترحت تلك اللجنة نظاماً شاملاً لتصنيف وتسمية الإنزيمات وأقره الاتحاد الدولي عام ١٩٦١. وتسمى الإنزيمات حسب هذا النظام باستخدام اسم مادة التفاعل والعمل الذي يقوم به الإنزيم ثم إضافة المقطع ase- مثل:

Esterglycerohydrolase

Malate dehydrogenase

... Phosphoenolpyruvate carboxylase

وتدل هذه التسميات الجديدة بوضوح على نوع التفاعل الذي تحفزه، لكن في كثير من الحالات فإن أسماء الإنزيمات تكون طويلة لاتتناسب مع الاستعمال العادي المتكرر بالرغم من أن هذه الطريقة تزودنا بأسماء نظامية دقيقة. وقد عالجت اللجنة الخاصة بالتسمية هذا الأمر بإطلاق تسميات شائعة. فعلى سبيل المثال فإن الإنزيم Rubisco وهذا هو الإسم الشائم لإنزيم D-Ribulose 1,5-bisphosphate carboxylase/oxygenase.

ويأخذ هذا الإنزيم الرقـــــم (EC 4.1.1.39) حيث الرمز والأرقام تدل على: لحنة الإنزيمــــات EC Enzyme Commission

4 The class (4 = lyase) المجموعة الرابعة: إنزيمات الهدم

4.1 The subclass (cleavage of carbon-carbon bond)

تحلل رابطة كربون - كربون

4.1.1 = The sub sub class (Cleavage of C-COO-bond)

تحلل رابطة كربون - كربوكسيل

تسلسل الإنزيم في قائمة إنزيمات تحت المجموعة التي يتبعها 95 وبالتالى فهناك لكل إنزيم ٤ أرقام:

١- يدل الرقم الأول من اليسار على رقم المجموعة الرئيسية التي يتبعها الإنزيم.

- ٢- يدل الرقم الثاني على رقم تحت المجموعة.
- ٣- يدل الرقم الثالث على رقم تحت تحت المجموعة.
- ٤- يدل الرقم الرابع والأخير على رقم تسلسل الإنزيم في قائمة إنزيمات تحت
 تحت المجموعة التي يتبعها.

ويمكن تقسيم الإنزيمات حسب الاقتراح الذي قدمت اللجنة الدولية إلى ست مجموعات رئيسية:

Oxidoreductases	المجموعة الأولى: إنزيمات الأكسدة والاختزال
Transferases	المجموعة الثانية: الإنزيمات الناقلة
Hydrolases	المجموعة الثالثة: إنزيمات التحلل المائي
Lyases	المجموعة الرابعة: إنزيمات الهدم
Isomerases	المجموعة الخامسة: إنزيمات التشابه
Ligases or Synthetases	المجموعة السادسة: إنزيمات البناء بالطاقة

وبالنظر لكثرة عدد الإنزيمات المعروفة لحد الآن فبات من الصعوبة بمكان مناقشة عن هذا الكم الهائل من الإنزيمات. وبالتالي فإن الجزء التالي مكرس لتوضيح أمثلة عن الإنزيمات المهمة. ويوضح الجدول (١-١) المجاميع الرئيسية والفرعية للإنزيمات. ومن الجدير بالذكر فإن جامعة دورهام Durham في المملكة المتحدة قد أعدت موقعاً على الشبكة الدولية للمعلومات المعروفة والتفاعلات التي تقوم بتحفيزها يمكن الرجوع إليه لمزيد من المعلومات والتفاصيل.

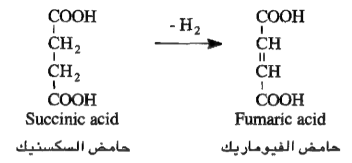
انزيمات الاكسدة والاختزال Oxidoreductases

تتضمن هذه المجموعة جميع الإنزيمات التي تحفز عمليات الأكسدة والاختزال التي تجري داخل الخلية الحية والتي ترتبط في معظمها بعمليات التنفس الخلوي. وأن عمليتى الأكسدة والاختزال من العمليات المتضادة والمتلازمة، إذ أن أكسدة مادة ما يصاحبها في الوقت ذاته اختزال مادة أخرى. ففي عمليات التنفس العادية تتأكسد الدهون والكربوهيدرات والبروتينات ويختزل الأكسجين الجوي.

وقد أطلقت كلمة الأكسدة أصلاً على ارتباط المادة بالأكسجين كما يحدث عند اتحاد الهيدروجين مع الأكسجين لتكوين الماء أو تأكسد الفورمالديهايد إلى حامض الفورميك.

HCHO
$$\xrightarrow{1/2 O_2}$$
 HCOOH

أو تكون عملية الأكسدة بنزع الهيدروجين كأكسدة حامض السكسنيك Succinic acid إلى حامض الفيوماريك Fumaric acid

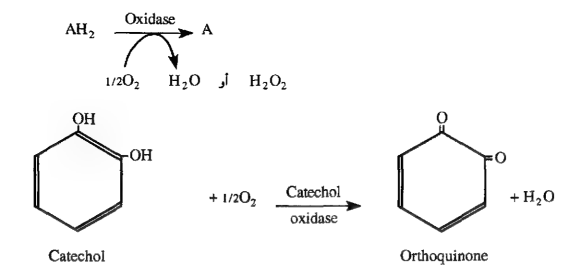


وعمليات الأكسدة والاختزال تُطلق في الوقت الحاضر على فقد واكتساب الالكترونات، فعملية فقد الالكترون هو عملية أكسدة واكتساب الالكترون عملية اختزال.

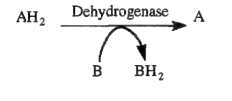
وبالنظر لوجود أنماط مختلفة لعمليات الأكسدة والاختزال فإنه يمكن مناقشة بعض الأمثلة:

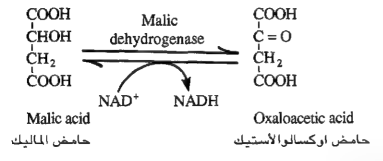
Oxidases	إنزيمات الأوكسيديزات	-1
Dehydrogenases	إنزيمات نازعات الهيدروجين	- ٢
Reductases	إنزيمات الاختزال	-٣
Oxygenases	إنزيمات الأوكسيجينيزات	- ٤
Peroxidases	إنزيمات البيروكسيديزات	-0
Catalase	إنزيمات الكاتاليز	7-

1- الأوكسيديزات Oxidases: وتوجد في درنات البطاطس والتفاح مثل Oxidases و oxidase و oxidase و Cytochrome oxidase. وهذه تعمل مباشرة مع جزيئات الأكسجين حيث تساعد على نقل الكترونات إليها فتحولها إلى صورة نشطة قادرة على التقاط بروتونات ⁺ للتكوين الماء.

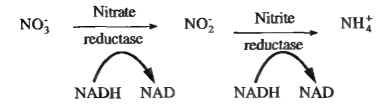


7- نازعات الهيدروجين (بروتونات والكترونات) أو الكترونات من مادة التفاعل إلى تساعد على نقل هيدروجين (بروتونات والكترونات) أو الكترونات من مادة التفاعل إلى مرافقات إنزيمية مثل +NADP أو +NADP. ومن أمثلتها Malic dehydrogenase





"- إنزيات الاختزال Reductases: وهي إنزيمات تساعد على نقل هيدروجين (بروتونات والكترونات) أو الكترونات من المرافقات الإنزيمية المختزلة فقط إلى مركبات مستقبلة. وتوجد في السايتوبلازم والبلاستيدات الخضر. ومن أمثلة تلك الإنزيمات Nitrite reductase و Nitrate reductase.



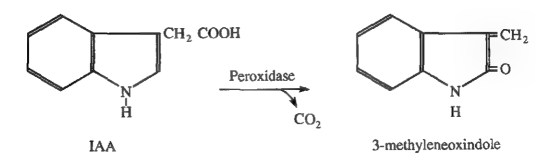
إنزيات الأوكسبجينيزات Oxygenases: وهي إنزيمات تساعد على إضافة أكسجين مباشرة إلى مادة التفاعل. والأكسجين يضاف بشكل جزيئي أو على صورة ذرة .D-ribulose 1,5-bisphosphate oxygenase و 2-Phosphoglycolate بوجود .O₂
 إلإنزيم يسهل تحلل Ribulose 1,5-bisphosphate إلى 3-PGA إلى

$$A + O_2 \xrightarrow{Oxygenase} AO_2$$

Ribulose 1,5-bisphosphate + O₂ Oxygenase 3-PGA + 2-phosphoglycolate

 \mathbf{e} **إنزيات البيروكسسيديزات** Peroxidases: وهي مجموعة من إنزيمات تساعد في أكسدة مواد عضوية عن طريق هدم بيروكسيد الهيدروجين H_2O_2 الذي يتكون في الخلايا نتيجة لبعض الفعاليات الحيوية. ومثال ذلك تحليل اندول حامض الخليك IAA.

$$RH_2 + H_2O_2$$
 Peroxidase $R + 2H_2O$



1- **إنزيمات الكاتائيز** Catalase: وهي مجموعة من إنزيمات توجد في الخلايا الحية عدا بعض أنواع البكتريا. وتعد هذه الإنزيمات من أنواع البيروكسيديزات إلا أنها تعمل على تحلل بيروكسيد الهيدروجين H_2O_2 إلى ماء وأكسجين. وعليه يمكن اعتبار عمل هذه الإنزيمات على أنها هدم H_2O_2 باستعمال H_2O_2 ذاته. ومما هو معروف بأن بيروكسيد

الهيدروجين مركب سام وعامل مؤكسد قوي وأنه يتراكم في أنسجة النبات نتيجة لبعض الفعاليات الحيوية وبالتالي فإن خلايا النبات تقوم بتحليله والتخلص من تأثيراته الضارة.

$$2 \text{ H}_2\text{O}_2 \xrightarrow{\text{Catalase}} \text{H}_2\text{O}_2 + \text{O}_2$$

ومن العضيات الرئيسية التي يتواجد بها هذا الإنزيم هي البيروكسيسومات Peroxisomes حيث يقوم بتخليص النبات من تراكم H_2O_2 خلال تفاعلات التنفس الضوئي.

Glycolate
$$O_2$$
 O_2 O_2 O_2 O_3 O_4 O_4 O_5 O_5 O_7 O_8 O_8

الإنزيمات الناقلة Transferases

وهي مجموعة كبيرة من الإنزيمات التي تحفز نقل إحدى المجموعات من جزيء إلى جزيء إلى جزيء أخر. ومن المجموعات المنقولة مجموعات تحوي في تركيبها على ذرة كربون واحدة مثل: هيدروكسي ميثيل COO -، وفورمايـــــل COO -وكربوكسيل O

وكاربامويل $^{\circ}_{\circ}$ - $^{\circ}_{\circ}$ - ومجموعات الفوسفات والديهايد $^{\circ}_{\circ}$ - $^{$

أ- إنزيات نقل مجموعات الفوسفات Transphosphorylases

ومن أهم أنواع هذه المجموعة Kinase الذي يساعد في نقل مجموعة فوسفات من ATP إلى مركب آخر.

ب- الإنزيات التي تساعد على نقل مجموعة أمين Transaminases

عن طريق هذه الإنزيمات يتم تكوين أحساض أمينية من أحساض أسينية الفاكيتونية هيكلها الكربوني هو الهيكل الكربوني للحامض المتكون.

COOH
 COOH
 COOH

$$H - C - NH_2$$
 $C = 0$
 Glutamic-aspartic
 $C = 0$
 $C = 0$ <

ج- الإنزمات التي تساعد على نقل مجموعة اسل

تقوم بنقل مجاميع عضوية مثل مجموعة استل CH_3 - C - C وهي مهمة في عمليات بناء وهدم السكريات والدهون التي تجري في خلايا النبات وكذلك في بناء مركبات أخرى من نوع Acetyl choline.

د- الإنزيات التي تساعد على نقل مجموعة جلايكوسايد Transglycosidases

تؤدي هذه الإنزيمات دوراً مهماً في بناء السكريات المتعددة مثل الأميلوز Amylose والأميلوبكتين Amylopectine.

Hydrolases إنزيمات التحلل المائي

تقوم هذه الإنزيمات بعملها عن طريق تحلل مواد تفاعلها تحللاً مائياً. ويمكن إضافة المقطع ase طلع Hydrolase على اسم مادة التفاعل لتشكيل اسم الإنزيم، أو إضافة المقطع المعتاد إضافته على اسم مادة التفاعل. وأن إطلاق تسمية هذه المجموعة من الإنزيمات على أنها محللة مائياً إنما ينطوي عليه نوع من الاعتباطية، حيث أن معظم التفاعلات الخاصة بالتحلل المائي ماهي إلا تفاعلات عكسية، وبالتالي يمكن أن تكون التسمية على أنها إنزيمات بناء Synthetic أو تكثيف Condensation. وهناك ثمان أو أكثر من مجاميع فرعية (تحت مجموعة) ضمن إنزيمات التحلل المائي (جدول ١-٨). ويمكن مناقشة أهم تلك

ا- إنزيات عُليل الروابط الجالايكوسيدية Glycosidases

هذه تعمل على تحليل السكريات الثنائية والمتعددة المتجانسة وغير المتجانسة. وطريقة عمل الإنزيمات بصورة عامة يبينها التفاعل الآتى:

متبقى من البوليمر بعد فصل جزيء جلوكوز

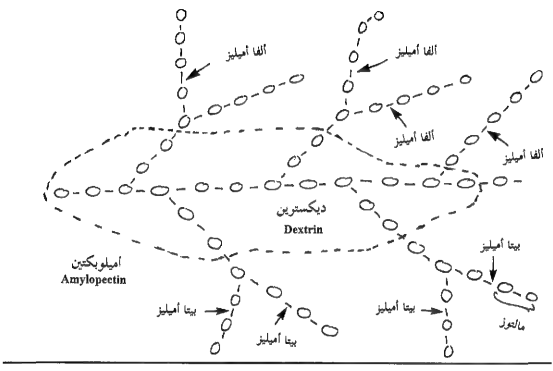
وتمتاز هذه الإنزيمات بأنها ذات تخصص مطلق مثل:

- (أ) إنزيمات الأميليز Amylases التي تساعد على تحليل النشا والجلايكوجين عن طـريق تحلل الرابطـة ألفا (١٠٠٠) ومنها ألفا أمـيليـــز α-amylase طـريق تحلل الرابطـة ألفا (α-1,4-glucan-4-glucanohydrolase) والذي يساعد على إضافة جزيئات ماء إلى تلك الرابطة ليعـطي ديكسـتيرينات Dextrines. وهناك بيتا أميليـــز β-amylase الرابطة ليعـطي ديكسـتيرينات غيرينات عناء إلى الروابط الماليكوسيدية التي تبدأ من النهاية غير المختزلة حيث ينتح جزيئات من سكريات شنائية (المالتوز) (الشكل ٨-١٠)
- (ب) إنزيمات ألفا (۱ \longrightarrow ۱) جلوكوسيديز Glycosidase (ب) إنزيمات ألفا (Dextrinase) جلوكوسيديز التي تعميل على تحليل الروابط الجلايكوسيدية من نوع ألفا

(۱ ---->٦) المتواجدة في أماكن التفرع في الأميكوبكتين والجلايكوجين. ويمكن أن ينتج عن ذلك وحدات سكر المالتوز وسكريات ثلاثية (الشكل ١٥-٨). وثمة إنزيمات أخري تقوم بتحليل الروابط في أماكن التفرغ مثل Debranching enzymes و R-enzyme

- (ج) إنزيمات السيليسوليسز Cellulase: والتي تساعد في تحليل الروابط الجلايكسوسسيدية نوع بيتا (١ \longrightarrow ٤) في السليلوز والاسم النظامي لهذا الإنسازيم β -1,4-glucan-4-glucanohydrolase.
 - (د) إنزيمات Chitinase: وتساعد على تحليل مادة الكايتين.

(و) بيتا - جلوكوسيديز β-glucosidase: وهو ذو تخصصية واسعة حيث أنه يقوم بتحليل الرابطة بيتا جلوكوسايد β-glucoside ومن أمثلة السكريات التي يقوم بتحليلها هذا الإنزيم سيليبايوز Cellebiose والأميجدالين Amygdalin. وبتحليل المركب الأخير تتكون جزيئتان جلوكوز والديهايد بنزين Benzaldehyde وحامض الهيدروسيانيك HCN.



شكل (٨- ١٥) شكل يوضح كيفية عمل ألقا- اميليز وبيتا- اميليز على الأميلوز والأميلوبكتين (ز) بيتا – فركتوسيديز β-fructosidase: ويسمى سابقاً انفرتيز Invertase والذي يحلل السكروز إلى جلوكوز وفركتوز.

- إنزمات خليل الروابط الإسترية Esterases

تقوم هذه الإنزيمات بتحليل الروابط الإسترية Ester linkages في الدهون والكربوهيدرات الفوسفاتية ومركبات ATP وغيرها.

$$R - CO - O - R_2 + H_2O \xrightarrow{Esterase} R - COOH + R_2 OH$$

وأهم إنزيمات هذه المجموعة:

أ - إنزيمات اللايبيز Lipases: التي تساعد في تحليل الجليسيريدات إلى أحماض دهنية وجليسرول حيث يقوم بتحفيز حل الرابطة الاسترية Ester linkage في موضع ألفا - بالجليسريدات الثلاثية أو الثنائية أو الأحادية Tri-di- or mono-glyceride. وهكذا يتحول ثلاثي الجليسرايد Triglyceride إلى أحماض دهنية وجليسرول بثلاث مراحل، الأولى والثانية قابلتان للانعكاس بينما المرحلة الثالثة غير قابلة للانعكاس. ويسمى هذا الإنزيم رسمياً Esterglycerohydrolase (شكل ٨-١٦).

ب - إنزيمات الفوسفاتيز Phosphatase: وهي تساعد في فصل مجموعة فوسفات
 مرتبطة مع مركبات كربوهيدراتية أو بروتينية أو وحدات نيكليوتيدية.

$$R_1 - O - P + H_2O \xrightarrow{\text{Phosphatase}} R - OH + P$$

ج - إنزيمات ATPase

ويمكن بنفس الطريقة يتحول ADP إلى AMP وفوسفات ثانية.

شكل (١٦-٨) مخطط يوضح تحلل الدهون بوساطة إنزيم لايبيز Lipase إلى أحماض دهنية وجليسرول

٣- إنزمات خليل الروابط البيبتيدية Peptidases

وهي إنزيمات تعمل على تحليل البروتينات عن طريق تحليل الروابط البيبتيدية الموجودة فيها. وهناك عدة أنواع من تلك الإنزيمات منها مايحلل الروابط داخل جزيئة البروتين حيث يتحول البروتين إلى قطع من بيبتيدات مختلفة وتسمى هذه الإنزيمات Endopeptidases أو Endopeptidases مثل التربسين والكيموتربسين. وإنزيمات أخرى تحلل الروابط من النهايات وتسمى Exopeptidases وهذه تكون بشكلين إما أن تحلل الروابط البيبتيدية جهة النهايات الكربوكسيلية Carboxypeptidases أو تحلل الروابط البيبتيدية جهة النهايات الأمينية معل هذه البيبتيدية جهة النهايات الأمينية Aminopeptidases. وفي كل الأحوال فإن ناتج فعل هذه الإنزيمات هو أحماض أمينية حرة.

e - اِنزمِات خَلل الرابطة C - N -

C-N bonds وهي مجموعة من إنزيمات تعمل على كسر روابط كربونتروجينية Asparaginase فير الروابط البيبتيدية محررة أمونيا. ومن أمثلتها Asparaginase والتي تعمل على فصم الرابطة الأمينية في جزيء الأسباراجين

وإنزيم يورييز Urea amidohydrolase واستمه النظامي Urea amidohydrolase والذي يحتفز تحلل اليوريا

إنزيمات الهدم Lyases

تسمى هذه الإنزيمات بهذا الإسم من التسمية اليونانية Lio والتي تعني التفكيك أوالهدم. وتقوم هذه المجموعة من الإنزيمات في المساعدة على فصل مجموعة كيميائية معينة من مادة التفاعل عن طريق حل روابط معينة داخل جزيء مادة التفاعل عن طريق حل روابط معينة داخل جزيء مادة الإنزيمات تشترك حل روابط معينة داخل جزيء مادة التفاعل دون مشاركة الماء. وهذه الإنزيمات تشترك في عمليات المعقدة.

وهناك أنواع من الروابط التي يمكن تفكيكها:

- C-C روابط بین ذرات کربون وکربون -C-C روابط بین ذرات کربون وکربون
- -2C O روابط بین ذرات اکسچین وکریون -C O -
- $-\infty$ N(روابط بین ذرات نتروجین وکربون $-\infty$
 - ۲ دوابط بین ذرات کبریت وکربون ۲ ۲ ج
- ٥- روابط بين ذرات هالوجين وكربون C-halogen وفيما يلى بعض الأمثلة:

أ - إنزيم Aldolase

يقوم بعملية هدم للكربوهيدرات في سايتوبلازم الخلية للحصول على الطاقة عن طريق تفكيك مركب فركتوز -١،١- ثنائي الفوسفات (Fructose -1,6-bisphosphate) إلى مركبي ثنائي هيدروكسي اسيتون - ٣ - فوسفات Dihydroxyacetone-3- phosphate مركبي ثنائي هيدروكسي اسيتون - ٣ - فوسفات 3-phosphoglyceraldehyde و٣-فوسفو جليسر الديهايد

Fructose- 1, 6 - bisphosphate

Aldolase

3-Phosphoglyceraldehyde + Dihydroxyacetone -3-phosphate

ب - إنزيات Decarboxylases

وهي منتشرة في خلايا النبات وغيرها من الكائنات الحيوانية والبكتريا والخمائر. وهذه تساعد على فصل CO_2 من مادة التفاعل وهذه تحتاج إلى مرافقات

إنزيمية لعملها.

ج - إنزيم Enolase

وهي إنزيمات تشارك في تفاعلات إنتاج مركبات غنية بالطاقة أثناء هدم الجلوكون في سايتوبلازم الخلية كما هو موضح في التفاعل:

حامض ٢- فوسفو جليسريك

حامض ٢- فوسفواينول بايروفيك

Aspartase انزيم

هذا أحد إنزيمات أيض الأحماض الأمينية والذي يفصل الأمونيا من حامض الاسبارتيك Aspartic acid لتكوين حامض الفيوماريك

هــ - إنزيم Cysteine desulphhydrase

Cysteine هذا الإنزيم ينزع كبريت ونيتروجين في آن واحد من الحامض الأميني لتكوين حامض البايروفيك ويتحرر غاز H_2S و H_2S .

COOH
$$H - C - NH_2 + H_2O \qquad Cysteine$$

$$CH_3$$

$$C = O + NH_3 + H_2S$$

$$COOH$$

$$CH_2$$

$$SH$$

$$Cysteine$$

$$COOH$$

$$COOH$$

D-Ribulose - 1,5 - bisphosphate carboxylase (Rubisco) و- إنزيم

وهو الإنزيم الذي يسهل عملية تثبيت CO خلال تفاعلات الظلام في عملية البناء الضوئي. وتوضع المعادلة ادناه هذا التفاعل.

Ribulose-1,5-bisphosphate+CO₂ Rubisco 2[3-PGA]

رايبيولوز - ١ ، ٥ - ثنائي الفوسفات

جزيئتان من: حامض ٣ فوسفو جليسريك

انزيمات التشابه Isomerases

تقوم هذه المجموعة من الإنزيمات بتحفيز تحول المواد المتشابهة Isomers. وقد يكون ذلك نتيجة لإحداث تغير في الوضع الفراغي Configuration لمجموعات جزيء مادة التفاعل، أو نتيجة نقل إحدى المجموعات من موضع إلى آخر في نفس الجزيء. وفي التسميات النظامية يُشار إلى نوع التحول باستخدام مقاطع تسبق كلمة Isomerase، وفيما يلي أهم تلك المجموعات من الإنزيمات:

Racemases أ- إنزيات

وهي إنزيمات تساعد في تحويل الآيزومر الضوئي إلى خليط من جزيئاته المتكافئة ضوئياً وكمثال إنزيم Lactate racemase

ب - إنزيات Epimerase

وهذه تساعد على تحويل مركب ما إلى مركب شبيه له في التركيب وتختلف تلك المركبات فيما بينها فقط في التوزيع الفراغي لمجموعات أو ذرات معينة حول ذرة كربون واحدة غير متماثلة. ومن أمثلة ذلك α-D-glucose و β-D-glucose فكلاهما ايبمر للأخر (يختلفان في التركيب حول ذرة كاربون رقم ۱) فقط

ج - إنزيات Cis-Trans-Isomerases

وهي إنزيمات تساعد في تصويل مركب ما في تركيبة لها شكل هندسي ما إلى ايزومره بتركيبة فراغية لها شكل هندسي آخر.

د - إنزيات Endoisomerases

وهي إنزيمات تساعد في تحويل مركب ما إلى شبيه له عن طريق تغيير في التركيبة الداخلية لهذا المركب. وهذه الإنزيمات يمكن اعتبارها انزيمات أكسدة واختزال داخلية بمعنى أن يقوم بعملية أكسدة واختزال داخل الجزيء نفسه. وأحسن مثال هو تحول جلوكوز-٦-فوسفات إلى فركتوز-٦-فوسفات.

ومثال آخر مهم هو تحول جليسرالديهايد-٣-فوسفات إلى ثنائي هيدروكسي اسبتون - ٣-الفوسفات في تفاعلات التنفس والبناء الضوئي.

هــ - إنزيات نقل داخل الجزيء

وهي إنزيمات تساعد في نقل مجموعة كيميائية معينة من مكان لآخر داخل الجزيء نفسه مثل نقل مجموعة فوسفات من على ذرة كربون رقم (٣) في حامض الفوسفو جليسريك إلى ذرة رقم (٢) بوساطة إنزيم Phosphoglyceromutase isomerase.

COOH		COOH
СНОН	Phosphoglyceromutase	C-O-P
1		4
CH ₂ - O - P	isomerase	CH ₂ OH

3-PGA 2-PGA

حامض ٢ - فوسفو جليسريك عامض ٢ - فوسفو جليسريك وإنزيم Phosphoglyceromutase isomerase من إنزيمات التحلل السكري التي تقوم بهدم السكريات تمهيداً لاستخلاص الطاقة من روابطه.

و - إنزيات Mutases

وهي تقوم بنقل مجموعات كيميائية معينة من مكان لآخر داخل الجزيء العضوي نفسه.

إنزيمات البناء بالطاقة (Synthetases)

هي الإنزيمات التي تساعد على ربط جزيئات عضوية مع بعضها بروابط تُستمد الطاقة المستخدمة لتكوينها من مركبات غنية بالطاقة مثل ATP ومركبات أخرى حث GTP و CTP وغيرها. وأن الطاقة المنطلقة من هذه المركبات تتيح طاقة لعملية البناء. ويمكن التعبير عن التفاعلات التي تتوسطها هذه الإنزيمات بالمعادلة الآتية:

$$X + Y + ATP \longrightarrow X - Y + ADP + Pi$$

ومن الروابط التي تساعد في بناءها هذه الإنزيمات:

۱- روابط ذرات كربون وأكسجين (C-O)

۲- روابط ذرات كربون وكبريت (-C-S-)

۳- روابط ذرات كربون ونيتروجين (C-N)

وفيما يلى أمثلة لتلك الإنزيمات:

والربط هنا بين ذرة كربون من الصامض النووي وذرة أكسمجين من الصامض الأميني. ويسمى هنا الإنزيم حسب نوعية الصامض الأميني المتفاعل. مثلل المتفاعل. مثلل الأميني المتفاعل. مثلل المتفاعل المتفاعل. مثلل المتفاعل المتفاع

وإنزيم أخر هو Succinyl-CoA Synthetase والذي يسمى وفق الطريقة النظامية Succinate - CoA ligase والذي يحفز التفاعل:

$$\begin{array}{c}
\text{COOH} \\
\text{CH}_2 \\
\text{CH}_2 \\
\text{CH}_2 + \text{HS-CoA} + \text{ATP} \\
\text{COOH} \\
\text{Succinic acid} \\
\text{Succinic acid} \\
\text{Succinic acid} \\
\text{Succinyl-CoA} \\
\text{Succinyl-Look} \\
\text{Succinyl-Look}$$

والربط هنا يكون بين ذرة كربون وذرة كبريت.

وثمة مجموعة أخرى من الإنزيمات تساعد في ربط كربون ونيتروجين بوساطة الرابطة البيبتيدية Peptide linkage كربط الأحماض الأمينية لتكوين البيبتيدات:

وكذلك تفاعل الأمونيا مع مجموعة كربوكسيل من حامض أميني لتكوين الأميدات كما في التفاعل الآتي:

$$\begin{array}{c} \text{COOH} \\ \text{H} - \text{C} - \text{NH}_2 \\ \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \\ \text{COOH} \\ \text{Glutamic acid} \\ \text{Glutamine} \\ \text{ADP} + \text{Pi} \\ \text{C} + \text{ADP} + \text{Pi} \\ \text{COOH} \\ \text{Glutamic acid} \\ \text{O} \\ \text{Glutamine} \\ \text{ADP} + \text{Pi} \\ \text{COOH} \\ \text{C} - \text{NH}_2 \\ \text{O} \\ \text{Glutamine} \\ \text{ADP} + \text{Pi} \\ \text{COOH} \\ \text{C} - \text{NH}_2 \\ \text{COOH} \\ \text{C} - \text{NH}_2 \\ \text{C} \\ \text{C} - \text{C} \\ \text{$$

ويسمى هذا الإنزيم حسب الطريقة النظامية Glutamate-amonia ligase

جدول (۸-۱)

مفتاح ترقيم الإنزيات وتصنيفها

	Oxidoreductases.
1. 1	Acting on the CH-OH group of donors.
1. 1. 1.	With NAD(+) or NADP(+) as acceptor.
1. 1. 1 1. 1. 2. ·	with a cytochrome as acceptor.
T * T * 2 *	With oxygen as acceptor.
$\frac{1.}{1.}$ $\frac{1.}{1.}$ $\frac{4.}{5.}$	With oxygen as acceptor. With a disulfide as acceptor. With a guinone or similar compound as acceptor.
1. 1. 5	With a quinone or similar compound as acceptor.
1. 1.99	With other acceptors. •
1. 2	Acting on the aldehyde or oxo group of donors.
1. 1.99 1. 2 1. 2. 1	With NAD(+) or NADP(+) as acceptor.
1. 2. 2.	With a cytochrome as acceptor.
1. 2. 3	With oxygen as acceptor.
1. 2. 4 1. 2. 7	With a disulfide as acceptor.
1. 2. 7	With an iron-sulfur protein as acceptor.
1. 2.99	With other acceptors.
1, 3,-	Acting on the CH-CH group of donors.
1. 3. 1	With NAD(+) or NADP(+) as acceptor.
1. 3. Z	With a cytochrome as acceptor.
1. 3. 3	With oxygen as acceptor.
1. 3. 5	With a quinone or related compound as acceptor.
1. 3. 7	With an iron-sulfur protein as acceptor.
1. 3.99	With other acceptors.
1. 4	Acting on the CH-NH(2) group of donors.
1. 4. 1	With NAD(+) or NADP(+) as acceptor.
1. 4. 2	With a cytochrome as acceptor.
1. 4. 3 1. 4. 4	With oxygen as acceptor. With a disulfide as acceptor.
1. 4. 4 1. 4. 7	With an iron-sulfur protein as acceptor.
1. 4.99	With other acceptors.
1. 5	Acting on the CH-NH group of donors.
1. 5. 1	With NAD(+) or NADP(+) as acceptor.
1. 5. 3	With oxygen as acceptor.
1. 5. 4	With a disulfide as acceptor.
1. 5. 5	With a quinone or similar compound as acceptor.
1. 5.99	With other acceptors.
1. 6	Acting on NADH or NADPH.
1. 6. 1	With NAD(+) or NADP(+) as acceptor.
1. 6. 2	With a cytochrome as acceptor.
1. 6. 4.~	With a disulfide as acceptor.
1. 6. 5.~	With a quinone or similar compound as acceptor.
1. 6. 6	With a nitrogenous group as acceptor.
1. 6. 8	With a flavin as acceptor.
1. 6.99.~ 1. 7	With other acceptors.
1. 7	Acting on other nitrogenous compounds as donors.
1. 7. 2	With a cytochrome as acceptor.
1. 7. 3.~	With oxygen as acceptor.
1. 7. 7	With an iron-sulfur protein as acceptor.
1. 7.99	With other acceptors.
1. 8	Acting on a sulfur group of donors.
1.8.1	With NAD(+) or NADP(+) as acceptor.
1. 8. 2	With a cytochrome as acceptor.
1. 8. 3	With oxygen as acceptor. With a disulfide as acceptor.
1. 8. 5	With a quinone or similar compound as acceptor.
11 71 71	we are a direction to amount outhouse an anophose.

```
1. 8. 7.5
              With an iron sulfur protein as acceptor.
 1. 8.99_
              With other acceptors.
 1. 9. -.-
             Acting on a heme group of donors.
       3.__
1. 9.
             With oxygen as acceptor.
1. 9. 6.-
              With a nitrogenous group as acceptor.
1. 9.99.
1. Îŭ. -.-
              With other acceptors.
             Acting on diphenols and related substances as donors.
1.10. 1.
1.10. 2.
             With NAD(+) or NADP(+) as acceptor.
             With a cytochrome as acceptor.
1.10.99.
              With oxygen as acceptor.
              With other acceptors.
1.11. -.-
1.11. -.
1.12. --
1.12. .-
1.2. 2.-
             Acting on a peroxide as acceptor (peroxidases).
             Acting on hydrogen as donor.
              With NAD(+) or NADP(+) as acceptor.
1..2. 2.-
1.12.99.-
              With a cytochrome as acceptor.
              With other acceptors.
1.13. -.-
             Acting on single donors with incorporation of molecular oxygen.
1.13.11. -
              With incorporation of two atoms of oxygen.
1.13.12.-
              With incorporation of one atom of oxygen.
1.13,99,-
              Miscellaneous (requires further characterization).
1.14. ...
             Acting on paired donors with incorporation of molecular oxygen.
 1.14.11.-
              With 2-oxoglutarate as one donor, and incorporation of one atom
1.14.12.-
              With NADH or NADPH as one donor, and incorporation of two atoms
 1.14.13.-
              With NADH or NADPH as one donor, and incorporation of one atom
1.14.14.-
              With reduced flavin or flavoprotein as one donor, and
1.14.15.-
              With a reduced iron-sulfur protein as one donor, and
1.14.17.
1.14.17.
1.14.18.-
              With reduced pteridine as one donor, and incorporation of one
              With ascorbate as one donor, and incorporation of one atom of
              With another compound as one donor, and incorporation of one
1.14.99.-
             Miscellaneous (requires further characterization).
1.15. -.-
             Acting on superoxide radicals as acceptor.
1.16. -,-
             Oxidizing metal ions.
 ..16. 1..
              With NAD(+) or NADP(+) as acceptor.
1.16. 3.-
             With oxygen as acceptor.
 .17. -.-
             Acting on -CH(2) groups.
3.27. 1.-
1.17. 3.-
1.17. 4.-
             With NAD(+) or NADP(+) as acceptor.
              With oxygen as acceptor.
1.17.4.-
1.17.99.-
             With a disulfide as acceptor.
             With other acceptors.
1,18, -,-
             Acting on reduced ferredoxin as donor.
1.18. 1.
1.18. 6.-
             With NAD(+) or NADP(+) as acceptor.
1.18. 6.-
1.18.99.-
             With dinitrogen as acceptor,
             With H(+) as acceptor.
_.19, -,-
            Acting on reduced flavodoxin as donor.
1.19. 6.-
1.97. -.-
            With dinitrogen as acceptor,
            Other oxidoreductases.
2. · · · -
2. · · - -
           Transferases.
2. i.
2. i.
2. i.
2. 1.
            Transferring one-carbon groups.
      1.-
2.-
3.-
             Methyltransferases.
             Hydroxymethyl-, formyl- and related transferases.
             Carboxyl- and carbamoyltransferases.
2. 1. 4.-
             Amidinotransferases.
      - . -
            Transferring aldehyde or ketone residues.
2. 3. -.-
2. 3. l.-
2. 3. 2.-
            Acyltransferases.
            Acyltransferases.
             Aminoacyltransferases.
2. 4. --
            Glycosyltransferases.
Hexosyltransferases.
             Pentosyltransferases.
2. 1.99.
             Transferring other glycosyl groups.
            Transferring alkyl or aryl groups, other than methyl groups.
2. <u>6.</u> .
            Transferring nitrogenous groups.
2. E. ...
2. E. 3.-
             Transaminases (aminotransferases).
             Oximinotransferases.
```

```
2. 6.99.-
              Transferring other nitrogenous groups.
             Transferring phosphorous-containing groups.
2. 7. 2.
              Phosphotransferases with an alcohol group as acceptor.
7. 3.
              Phosphotransferases with a carboxyl group as acceptor.
2. 7. 3.

2. 7. 4.-

2. 7. 6.-

2. 7. 7.-
              Phosphotransferases with a nitrogenous group as acceptor.
              Phosphotransferases with a phosphate group as acceptor.
              Diphosphotransferases.
              Nucleotidyltransferases.
              Transferases for other substituted phosphate groups.
2. 7. 8.-
             Phosphotransferases with paired acceptors.
   7. 9.
             Transferring sulfur-containing groups.
2. 8. 1.-
             Sulfurtransferases.
2. 8. 2.-
2. 8. 3.-
              Sulfotransferases.
             CoA-transferases.
2. 9. -.-
             Transferring selenium-containing groups.
3. -. -.-
3. 1. -.-
           Hydrolases.
            Acting on ester bonds.
3. 1. 1.-
             Carboxylic ester hydrolases.
3. 1. 2.-
3. 1. 3.-
              Thiolester hydrolases.
3. 1. 3.-
3. 1. 4.-
5.5.-
              Phosphoric monoester hydrolases.
              Phosphoric diester hydrolases.
              Triphosphoric monoester hydrolases.
3. 1. 5.
   1. 6.-
              Sulfuric ester hydrolases.
3. 1.
      7.-
              Diphosphoric monoester hydrolases.
3. 1, 8.-
              Phosphoric triester hydrolases.
              Exodeoxyribonucleases producing 5'-phosphomonoesters.
3. 1.13.-
              Exoribonucleases producing 5'-phosphomonoesters.
              Exoribonucleases producing other than 5'-phosphomonoesters.
3. 1.14.-
              Exonucleases active with either ribo- or deoxyribonucleic acid
3. 1.15.-
              Exonucleases active with either ribo- or deoxyribonucleic acid
3. 1.16.-
              Endodeoxyribonucleases producing 5'-phosphomonoesters.
3. 1.21.-
              Endodeoxyribonucleases producing other than 5'-phosphomonoesters.
              Site-specific endodeoxyribonucleases specific for altered bases.
3. 1.25.-
3. 1.26.-
3. 1.27.-
              Endoribonucleases producing 5'-phosphomonoesters.
              Endoribonucleases producing other than 5'-phosphomonoesters.
              Endonucleases active with either ribo- or deoxyribonucleic acid
3. 1.30.-
              Endonucleases active with either ribo- or deoxyribonucleic acid
3. 1.31.-
3. 2. -.-
3. 2. 1.-
3. 2. 2.-
             Glycosidases.
             Hydrolysing O-glycosyl compounds.
              Hydrolysing N-glycosyl compounds.
3. 2. 3.-
              Hydrolysing S-glycosyl compounds.
             Acting on ether bonds.
 3, 3, 1.-
              Thioether hydrolases.
    3. 2.-
              Ether hydrolases.
3. 4. -.-
             Acting on peptide bonds (peptide hydrolases).
3. 4.11.-
              Aminopeptidases.
3. 4.13.-
3. 4.14.-
              Dipeptidases.
              Dipeptidyl-peptidases and tripeptidyl-peptidases.
 3. 4.15.-
              Peptidyl-dipeptidases.
    4.16.-
              Serine-type carboxypeptidases.
 3. 4.17.-
              Metallocarboxypeptidases.
3. 4.18.-
3. 4.19.-
              Cysteine-type carboxypeptidases.
              Omega peptidases.
 3. 4.21.-
              Serine endopeptidases.
 3. 4.22.-
              Cysteine endopeptidases.
              Aspartic endopeptidases.
 3. 4.24.-
              Metalloendopeptidases.
              Endopeptidases of unknown catalytic mechanism.
 3. 4.99.-
             Acting on carbon-nitrogen bonds, other than peptide bonds.
   5.
 3. 5. 1.-
              In linear amides.
 3. 5. 2.
              In cyclic amides.
 3. 5. 3.
3. 5. 4.-
              In linear amidines.
              In cyclic amidines.
```

In nitriles.

```
3. 5.99.

3. 6. -..

3. 6. 1.

3. 6. 2.-
              In other compounds.
              Acting on acid anhydrides.
              In phosphorous-containing anhydrides.
              In sulfonyl-containing anhydrides.
3. 7.
2. 7. 1.
              Acting on carbon-carbon bonds.
              In ketonic substances.
 3. 8. -.-
              Acting on halide bonds.
3.8.1.
              In C-halide compounds.
  . 9. -.-
              Acting on phosphorus-nitrogen bonds.
 3.10. -.
             Acting on sulfur-nitrogen bonds.
 3.11.
            Acting on carbon-phosphorus bonds.
Acting on sulfur-sulfur bonds.
 3. i2. -,-
4. 1. -.-
            Lyases.
             Carbon-carbon lyases.
              carboxy-lyases.
              Aldehyde-lyases.
4, 1. 3.-
              Oxo-acid-lyases.
4. 1.99.-
              Other carbon-carbon lyases.
4. 2. -.-
4. 2. 1. -
4. 2. 2. -
             Carbon-oxygen lyases.
            . Hydro-lyases.
              Acting on polysaccharides.
4. 2.99.-
              Other carbon-oxygen lyases.
4. 3. --.-
            Carbon-nitrogen lyases.
       1.-
              Ammonia-lyases.
4. 3. 2.-
4. 3. 3.-
              Amidine-lyases.
4. 3.
             Amine-lyases.
4. 3.99.-
              Other carbon-nitrogen-lyases.
4. 4. -.-
4. 5. -.-
4. 6. -.-
             Carbon-sulfur lyases.
             Carbon-halide lyases.
             Phosphorus-oxygen lyases.
4,99. -.-
            Other lyases.
5. -. -.
5. 1. -.-
5. 1. 1.-
            Isomerases.
             Racemases and epimerases.
              Acting on amino acids and derivatives.
5. 1. 2.
             Acting on hydroxy acids and derivatives.
5. 1. 3.-
             Acting on carbohydrates and derivatives.
5. 1,55.

5. 2. -.-

5. 3. -.-

3. 2.-
              Acting on other compounds.
             Cis-trans-isomerases.
             Intramolecular oxidoreductases.
             Interconverting aldoses and ketoses.
    3. 2.-
              Interconverting keto- and enol- groups.
              Transposing C==C groups.
   3. 4.-
              Transposing S-S bonds.
 3.99.-
              Other intramolecular oxidoreductases.
5. 4. -.-
             Intramolecular transferases (mutases).
             Transferring acyl groups.
Phosphotransferases (phosphomutases).
5. 4. 3.-
              Transferring amino groups.
5. 4.99.-
              Transferring other groups.
   5. -.-
             Intramolecular lyases.
5.99. --
6. -, -.-
              Other isomerases.
            Ligases.
€. 1. ...
            Forming carbon-oxygen bonds.
6. 1. 2.-
              Ligases forming aminoacyl-tRNA and related compounds.
       ____
              Forming carbon-sulfur bonds.
6. 2. 1.
6. 3. -.-
             Acid--thiol ligases.
            Forming carbon-nitrogen bonds.
6._3. 1.
              Acid--ammonia (or amine) ligases (amide synthases).
6. 3. 2. -
6. 3. 3. -
6. 3. 4. -
6. 7. 5. -
              Acid--amino-acid ligases (peptide synthases).
              Cyclo-ligases.
              Other carpon -- nitrogen ligases.
              Carbon--nitrogen ligases with glutamine as amido-N-donor.
6.4.-.-
             Forming carbon-carbon bonds.
             Forming phosphoric ester bonds.
```

بناء الإنزيمات في الخلية وتوزيعها Enzyme Synthesis and Distribution

إن عملية بناء الإنزيمات تتحكم بها المورثات (الجينات Genes) (سيطرة مورث أو أكثر) وبيئة الكائن الغذائية وحالته الأيضية. وقد استدل على ذلك بمختلف التجارب مثل استنباط السلالات الطافرة أو تزويد وسط الكائن بمواد أو حرمانه من أخرى. فعلى سبيل المثال، إن تعريض بعض أنواع نيوروسبورا . Neurospora spp إلى الأشعة السينية ينتج سلالات طافرة تفشل في بناء الحامض الأميني تربتوفان Tryptophan الذي كان يُبنى بشكل عادي في الفطر غير الطافر. وقد اتضح أن المورثات المسؤولة عن بناء هذا الحامض الأميني قد تغيرت خصائصها والتي جعلتها غير قادرة على إنتاج هذا الحامض الأميني. كما استطاع بعض العلماء أيضاً من تعجيل بناء إنزيمات معينة بإضافة مواد خاصة إلى بيئة ووسط غذاء بعض أنواع البكتريا.

إن عملية بناء الإنزيمات مستمرة في الكائن الدي مع استمرار نمو وحياة ذلك الكائن وأنها في حالة اتزان مابين عمليات البناء والهدم. ومن الجدير بالملاحظة أن الإنزيمات غير موزعة بانتظام في خلايا النبات فقليل منها موجود في جدر الخلايا أو الفجوات لكن النسبة الكبيرة من الإنزيمات توجد في السايتوبلازم والعضيات الخلوية المهمة مثل النواة والبلاستيدات والمايتوكوندريا وجهاز جولجي والشبكة الإندوبلازمية وغيرها. وتؤدي الإنزيمات أدواراً مهمة في الفعاليات الخلوية المختلفة من عمليات بناء وأكسدة وغيرها في تلك العضيات. كما أن هناك نوع من التوزيع على مستوى جسم الكائن الحي فبعضها موجود في الأوراق والبعض الآخر في السيقان أو في الجذور أو البذور ... إلخ. وتفصل الأغشية البلازمية الخلوية بين الإنزيم ومادة تفاعله، لكن ثمة حقيقة في الأنسجة النباتية التي تكون غنية بمادة تفاعل معينة تكون غنية بالإنزيم الذي يحلل هذه المادة والعكس بالعكس. وهناك نوعان من الإنزيمات فيما يخص طريقة سيرها وسلوكها إلى مواد تفاعلها، فهناك الإنزيمات الداخلية Endoenzymes التي تبنى وتؤثر في الخلايا نفسها والإنزيمات الخارجية Exoenzymes التي تقوم خلايا معينة بإفرازها وتنتقل بعد ذلك إلى خلايا أخرى كي تؤثر في مواد تفاعلها. أما في النباتات الراقية فإن معظم الإنزيمات هي في حقيقتها إنزيمات داخلية عدا بعض الحالات في النباتات أكلة الحشرات وكذلك في بذور النجيليات حيث يُنقل الجبريلين Gibberellin من الجنين إلى الطبقة الأليرونية لاستحثاث بناء إنزيمات الأميليز التي تنتقل إلى السويداء Endosperm (الإندوسبرم) لإنجاز عملية التحلل المائي للنشا لتسهيل وتعجيل نمو الجنين.

فصل الإنزيمات وتنقيتها Isolation and Purification of Eznymes

هناك عدد من الطرق العامة لقصل وتنقية الإنزيمات:

i – الاستخلاص

إن معظم الإنزيمات تتكون داخل الخلية ولاتنفذ عبر الأغشية البلازمية وبالتالي فإن عملية الاستخلاص لابد وأن تبدأ بعملية تحطيم الأغشية أولاً وبعدها تستخدم مذيبات مثل الماء أو الجليسيرين أو المحاليل المنظمة Buffer solutions ذات التركيزات المختلفة وتركيز أيون الهيدروجين خاص لكل محلول. ويعتمد ذلك على نوع الإنزيم المراد استخلاصه، ويمكن تلخيص عدد من الوسائل لتحطيم وتمزيق الأغشية البلازمية:

- النقى والنظيف.
- ٢- يمكن استعمال أجهزة خاصة مثل الخلاطة الكهربائية Homogenizer إذا كانت الأنسجة طرية.
- ٣- يمكن تمزيق وتعطيل عمل الأغشية البلازمية لتسهيل نفاذ محتويات الخلايا ومن ضمنها الإنزيمات قيد الدراسة. ويمكن إنجاز ذلك باستعمال المواد السامة أو المخدرة مثل الأسيتون والكحول والكلوروفورم. ولابد من الحذر في استعمال هذه المواد لأنها تؤثر على الإنزيم نفسه.
 - ٤- يمكن تحطيم الأغشية البلازمية بواسطة الموجات فوق الصوتية Ultrasonification.
- ٥- تستخلص الإنزيمات باستعمال محاليل منظمة Buffer solutions تحوي على مركبات مختزلة للحفاظ على الإنزيمات قيد الدراسة من الأكسدة بواسطة إنزيمات أكسدة موجودة في الوسط. وبهذا الصدد لابد وأن تكون المحاليل المنظمة منخفضة التركيز ذلك أن التركيزات العالية من شأنها أن ترسب الإنزيمات أو تؤثر سلباً في فعالياتها الحيوية. ويمكن التخلص من المواد غير المذابة بواسطة الترشيح Filtration أو بواسطة عملية الطرد المركزي Centrifugation.
- ٨- تحطيم الأغشية قد يكون بواسطة عملية التحلل الذاتي Autolysis حيث تُحفظ الأنسجة تحت طبقة من التولوين Toluene لمنع نمو الكائنات الحية الدقيقة وبعد فترة يموت البروتوبلازم وتتحلل الأغشية البلازمية.

وفي كل من تلك الحالات فان الإنزيمات تكون مختلطة بشوائب كثيرة من مواد ذائبة وبالتالى لابد من تنقيتها وتركيزها.

ب - التركيز والتنقية Concentration and Purification

تتفاوت درجات التركيز والتنقية حسب الهدف الذي من أجله تُجرى تلك العملية.

وأن المستحضرات الإنزيمية بعد عملية الاستخلاص تحوي شوائب كثيرة قد تكون بشكل إنزيمات أخرى أو مركبات عضوية ولاعضوية. وهناك عدد من الطرق للحصول على إنزيمات ذات درجة عالية من النقاوة وبصورة عامة يمكن استعمال وسائل التبخير تحت درجة حرارة وضغط منخفضين أو الترسيب بواسطة مواد كيمياوية عضوية ولاعضوية. ولابد من تجنب تأثير تلك المواد أو الظروف على فعالية وخصائص الإنزيمات المدروسة. كما يمكن جمع الإنزيمات المترسبة بواسطة الترشيح أو بالطرد المركزي Centrifugation أو بالتجفيف التجميدي Lyophilization (التجفيف بطريقة التخلخل الضغطي ودرجة حرارة منخفضة). وفيما يلي أهم الطرق المستعملة للحصول على إنزيمات ذات درجة عالية من النقاه ة:

ا- ترسيب الإنزيم Precipitation of Enzyme

يمكن استعمال تركيزات معينة من كبريتات الأمونيوم لترسيب الإنزيمات. وعندما يكون المستخلص حاوياً على عدد من الإنزيمات مختلفة الوزن الجزيئي فإن كل إنزيم يترسب عند تركيز معين. فعلى سبيل المثال تترسب الإنزيمات ذات الوزن الجزيئي الجزيئي الكبير عند التركيزات المخففة بعكس الإنزيمات ذات الوزن الجزيئي الصغير فإنها تحتاج تركيزات عالية من كبريتات الأمونيوم.

ا- طريقة الامتزاز (التجمع السطحى) التفاضلي

Differential Adsorption

تستخدم في هذه الطريقة خاصية الامتزاز Adsorption في تنقية الإنزيمات حيث تستعمل لهذا الغرض مواد ذات خصائص غروانية مثل مسحوق الفحم أو هيدروكسيد الألومنيوم. وهذه المواد تجمع الإنزيمات المختلفة على سطوحها بدرجات متفاوتة. وباستعمال مواد تحل محلها أو بوساطة محاليل مناسبة أو بتغيير الرقم الهيدروجيني PH للوسط يمكن إطلاق تلك الإنزيمات. ويتم بعد ذلك تركيز المستخلص وتفصل الإنزيمات بالتبلور.

٣- طريقة الفصل الكروماتوجرافي بالمنخل الجزيئي

Molecular Sieve Chromatography

ويستخدم في هذه الطريقة عمود زجاجي يحوي مادة معينة كربوهيدراتية متعددة تشكل تركيب شبكي تسمى سفادوكس Sphadox، كما يمكن استعمال نوع من الجل

Polacrylamide gel والذي يشكل حبات صغيرة. وهذه المواد تعمل عمل منخل جزيئي Molecular sieve الذي يقصل أنواع مختلفة من البروتينات تبعاً لحجومها. يوضع البروتين في أعلى العمود الزجاجي ويمرر خلال مكوناتها الدقيقة، حيث تنتشر الجزيئات الصغيرة للمحلول الخليط خلال الحبيبات الغروية الصغيرة وتلتصق بها. أما الجزيئات الكبيرة فإنها تتحرك نزولاً خلال العمود. تجمع أجزاء من المحلول النازل في فترات مختلفة وهي حاوية على أحجام مختلفة من الجزيئات.

2- طريقة الهجرة الكهربائية (الفصل بالتيار الكهربائي) Electrophoresis

وتعتمد هذه الطريقة على اختلاف الشحنات الكهربائية تبعاً لاختلاف الرقم الهيدروجيني PH. وهناك عدد من الطرق لإنجاز عملية تنقية البروتين بهذه الطريقة فيمكن استخدام أنبوبة بشكل حرف U. ويوضع قطبان سالب وموجب في كل من ذراعيها وذلك بعد وضع المحلول البروتيني ووضع المحلول المنظم Buffer فوقه بدقة وحذر ويضبط الرقم الهيدروجيني عند ٧ – ٤ر٧. يتحرك البروتين السالب الشحنة باتجاه القطب الموجب والبروتين الموجب الشحنة باتجاه القطب السالب. أما البروتين المتعادل (عديم الشحنة) فإنه لايتحرك. وتفحص البروتينات بشكل منفرد بعد إيقاف التيار الكهربائي وإزالة طبقات من المواد المتراكمة على القطبين وتفحص بعد ذلك أنواع من البروتينات (الإنزيمات).

٥- طريقة الفصل الغشائي Dialysis

يمكن إزالة الشوائب الجزيئية والأيونية بهذه الطريقة حيث يوضع محلول البروتينات بشكل مستخلص غير نقي Crude extract داخل غشاء سلوفان. ويلاحظ أن الجزيئات الصغيرة تخرج من هذا الغشاء بينما يبقى البروتين ذو الجزيئات الكبيرة والذي يمكن بلورته فيما بعد.

1- طريقة الكروماتوجرافي العمودي Column Chromatography

أو تسمى Ion - Exchange Chromatography

وهي طريقة أخرى لعزل البروتينات حيث هناك بعض المواد التي لها قابلية جذب البروتين وجعله يلتصق بها. وفي الحقيقة بأن هذه الطريقة مبنية على تبادل الأبونات Ion exchanges. وهناك نوعان من هذه المواد:

أ - Diethyl aminoethyl cellulose (DIAE): والمشحونة بشحنة موجبة وترتبط بها

البروتينات ذات الشحنة السالبة. وبصورة أدق فإن مجاميع الكربوكسيل المتأينة الموجودة في البروتينات تلتصق بهذه المادة.

ب – Carboxymethyl Cellulose (CM-Cellulose) وهذه عادة مشحونة بشحنة سالبة وترتبط بالتالي بالبروتين المشحون بالشحنة الموجبة. فعلى سبيل المثال فإن مجموعة (Protonated amine) NH_3^+

V- الطرد المركزي الفائق Ultracentrifugation

يمكن تسليط طرد مركزي كبير حيث تترسب البروتينات ولكن يعتمد ذلك على شكل وحجم البروتينات. فالبروتينات ذات الوزن الجزيئي الكبير تترسب أولاً وعند سرعة معينة، يليها البروتينات ذات الوزن الجزيئي الأقل ... وهكذا.

وهناك خطوات أخرى لغرض الوصول بالبروتين إلى حالة نقية يمكن الاعتماد عليها ومن أهم تلك الطرق عمليات البلورة Crystallization.

الفصل التاسع

البناء الضوئي Photosynthesis

تعتمد الحياة على وجه الأرض بدرجة أساسية على الطاقة المستمدة من الشمس. وعملية البناء الضوئي هي العملية الوحيدة ذات الأهمية الأحيائية التي بمقدورها الاستفادة من هذه الطاقة. وأن الجزء الأعظم من مصادر الطاقة على الأرض قد نتجت من نشاط عملية البناء الضوئي، وهذه إما أن تكون حديثة العهد (الكتلة الحية Biomass) أو قديمة العهد (الوقود المتحجر أو الأحفورية Fossil fuels). ويعني مصطلح بناء ضوئي قديمة العهد (الوقود المتحجر أو الأحفورية الأحفارية الكائنات بنائية الضوء وكما سيتضح لاحقاً فإن الكائنات بنائية الضوء أن تتكون بدون استخدام طاقة. وأن الطاقة المخزونة في تلك الجزيئات يمكن أن تُستغل فيما بعد لتسهيل العمليات الحيوية في النبات. كما أنها تفيد كمصدر طاقة لكافة أشكال الحياة.

أن عناصر عملية البناء الضوئي معروفة وهي الماء وثاني أكسيد الكربون بوجود الضوء والكلوروفيل.

6 CO2 + 12 H2O ---- C6H12 O6 + 6H2O + 6O2

الضوء Light

الضوء في عملية البناء الضوئي هو ضوء الشمس وهو مصدر الطاقة على الأرض، حيث أن مجمل الطاقة متأتية من عملية البناء الضوئي التي تستثمر الطاقة الضوئية وتحولها إلى طاقة كيميائية ضمن مركبات عضوية معقدة مثل الكربوهيدرات وغيرها.

والضوء، في حقيقته، هو موجات كهرومغناطيسية Electromagnetic waves والتي تتألف من جسيمات تسمى ضوئيات أو فوتونات أو كوانتات Photons or quanta. وتختلف طاقة هذه الجسيمات باختلاف طول الموجه الضوئية. وهذه الطاقة هي التي تحدد لون

الضوء، وتُقاس الطاقة الضوئية من العلاقة:

$$v = \frac{c}{\lambda}$$
 ويقاس التردد طبقاً للمعادلة

حيث v=التردد ، c= التردد ،

الطول الموجي للجسيم الضوئي (الفوتون) ٨

وعليه فإن طاقة الفوتون تُحسب وفق المعادلة أعلاه، وبما أن كل من c, h ثابت، فإن طاقة الفوتون تحسب بسهولة لأي طول موجي، والمثال الآتي يمثل محتوى الطاقة للضوء الأحمر بطول موجى $^{V-}$ نانومتر ($^{V-}$ ، $^{V-$

$$E_{q} = \frac{hc}{\lambda}$$

$$= \frac{(6.624 \times 10^{-34} \text{ J sec}^{-1} \text{ photon}^{-1}) (3 \times 10^{8} \text{ m sec}^{-1})}{6.6 \times 10^{-7} \text{ m}}$$

 $E_a = 3.01 \times 10^{-19} \text{ J photon}^{-1}$

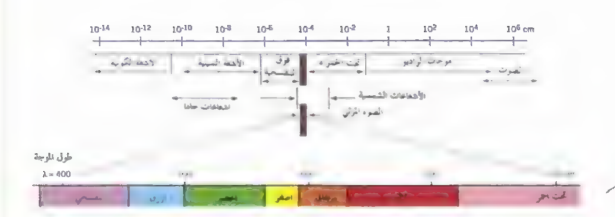
وهكذا بالنسبة للضوء الأزرق بطول موجي 873 نانومتر ($870 \times 100 \times 1000$ متر) حيث تكون طاقة الفوتون :

$$E_a = 4.56 \times 10^{-19} \text{ J photon}^{-1}$$

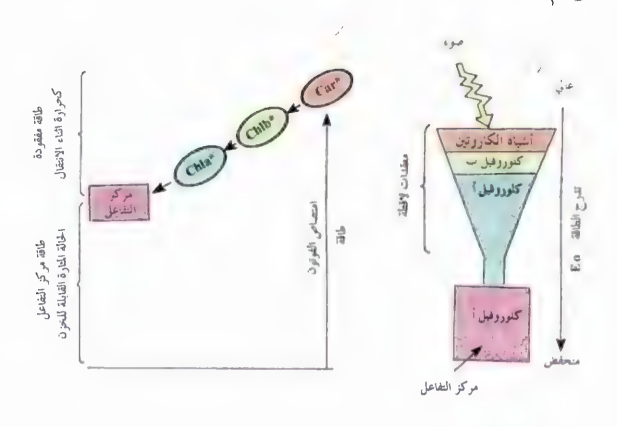
الأرقام أعلاه تدل على قيمة طاقة الفوتون الواحد. وبما أن القيمة صغيرة جداً فإنه يمكن ضرب القيم x عدد افوكادرو ($6.023 \times 10^{23} \text{ photons mol}^{-1}$). وهذا يعطي مقدار الطاقة في جزيء جرامي (مول) من الفوتونات. وتصبح القيم أعلاه 181 kJ mol^{-1} الأحمر و 130 kJ mol^{-1} للضوء الأزرق.

إن مبدأ جزيء جرامي من الفوتونات أكثر فائدة من التعامل مع فوتونات منفردة، حيث أن جزيء جرامي من الفوتونات لطول موجي معين مطلوب لإثارة جزيء جرامي من المصبغة. وكما هو معروف بأنه عند تقدير كمية الطاقة الضوئية التي تمتصها المادة فإنها تقدر بما يمتصه الجزيء جرامي من المادة. وهكذا يمكن القول بأنه يبلغ مايمتصه مول من المادة عدد من الفوتونات يسمسساوي ٢٣١٠ (عدد افوكادرو).

إن الإشعاع الشمسى هو جزء من الطيف الكهرومغناطيسي الذي يقسم حسب الطول الموجي إلى مناطق منها الأشعة الكونية وأشعة جاما والأشعة السينية وفوق البنفسجية والضوء المرئى وتحت الحمراء والموجات الدقيقة وموجات الراديو (شكل ٩-١). وأن محتوى الطاقة في الفوتونات يتناسب عكسياً مع الطول الموجى بمعنى أن إشعاع الطول الموجى القصير تكون فوتوناته ذات محتوي عالى للطاقة مما للإشعاع ذو الطول الموجي الطويل. فالفوتونات عالية الطاقة مثل الأشعة فوق البنفسجية تكون خطرة على الخلية لأنها يمكن أن تكسر جزيئات عضوية في الخلية، بينما الفوتونات منخفضة الطاقة ذات الموجات الطويلة مثل الأشعة تحت الحمراء فإنها لاتضر الخلايا لأنها فقط تزيد من الطاقة التذبذبية أو الدورانية Vibrational or Rotational energy للجزيئات ولاتكسر الروابط. وأن عملية البناء الضوئي يمكنها أن تستثمر جزء من الطيف الكهرومغناطيسي في منطقة الضوء المرئي. وتمتلك فوتونات الضوء المرئي الكمية الكافية من الطاقة لتحفيز وتهييج الالكترونات إلى مدار الكتروني أعلى دون الأضرار بالخلية. وتقوم صبغات عملية البناء الضوئي بامتصاص جزء من الطيف الضوئي حيث تتباين أطياف الامتصاص لتلك الصبغات بين ٤٠٠ - ٨٠٠ نانومتر تقريباً. وأن الطاقة الممتصة من قبل صبغات الاستشعار (الصبغات المساعدة كما سيرد لاحقاً) تصب باتجاه مركز التفاعل وذلك بوساطة مجموعة متسلسلة من الصبغات ذات امتصاص أقصى عند الطيف الأحمر (شكل ٩-٢).



شكل (١-٩) الطيف الكهرومغناطيسي والأطوال الموجية



شكل (٢-٩) امتصاص مختلف الصبغات للطاقة الضوئية بالتدريج من الطيف الأزرق إلى الطيف الأحمر حيث مركز التفاعل

ويمكن وصف امتصاص وانبعاث الضوء من قبل جزيئات الكلوروفيل (أنظر أدناه) حسب الشكل ($^{-7}$). إن امتصاص الضوء الأزرق يثير الكلوروفيل إلى مستوى طاقي عالي مما لامتصاص الضوء الأحمر ذلك إن طاقة الفوتونات تكون عالية عندما تكون موجاتها قصيرة. وفي الحقيقة بأن الكلوروفيل في هذه الحالة غير مستقر ويعطي طاقته إلى الوسط المحيط كحرارة ويدخل المستوى الطاقي الأقل حيث يبقى مستقراً لفترة جداً قصيرة ($^{-1}$ ثانية). وحينما يصل الكلوروفيل إلى تلك الحالة فهناك عدة مسارات محتملة ممكن من خلالها يتخلص من طاقته المتاحة:

- ١- يعيد بث الفوتونات حيث يعود إلى حالة الخمود Ground state بطريقة تسمى اللصف كون، عموماً، وفي هذه الحالة فإن الطول الموجي للصف يكون، عموماً، أطول من الطول الموجي للامتصاص إلى ذات الحالة الالكترونية ذلك أن جزء من طاقة التحفيز تتحول إلى حرارة قبل بث الفوتونات اللاصفة.
 - ٢- التحول إلى حالة الخمود بفقد حرارة عندما لايكون هناك بث للفوتونات.
- ٢- إستعمال طاقة الحالة المثارة في تفاعلات كيميائية وهذا ما يحصل في تفاعلات الضوء كما سيلي ذكره. ويحصل ذلك بسرعة متناهية والتي تعد من أسرع التفاعلات المعروفة.
- يمكن أن تعود الجزيئات المثارة أو المتهيجة إلى نوع آخر من حالات الإثارة تسمى الحالة الثلاثية Triple state. وتختلف هذه الحالة عن الحالة الفردية المنخفضة في دوران الالكترونات، فعندما يوضع الالكترون في مستوى طاقي في الحالة المثارة الفردية بواسطة امتصاص فوتون ضوئي فإنه في بعض الأحيان يعكس اتجاه دورته (يدور بشكل معاكس Spin reversed). وهذا الالكترون المثار لايعود إلى رفييقه وبالتالي يقال عنه بأنه قد اصطيد Trapped عند مستوى طاقي عالي وبالتالي توصف هذه الحالة المثارة الثلاثية. ويكون الالكترون في هذه الحالة في مستوى طاقي أقل من الحالة المثارة المنخفضة (الفردية). ويمكن أن يعود الالكترون إلى حالة الخمود عندما يعطي الطاقة الزائدة بشكل اشعاع وتسمى العملية بالتفسفر Phosphorescence وهي عملية تأخذ وقتاً طويلاً نسبياً حيث تستغرق بانية.

وفي العالم الأحيائي النباتي فإن الطاقة تنتقل بين جزيئات الصبغات في العالم الأحيائي النباتي فإن الطاقة تنتقل بين جزيئات الصبغات فيما يسمى بالرنين المستحث Inductive resonance أو النقل غير الإشعاعي Radiationless transfer. وهذا الانتقال يمكن أن يحصل بكفاءة عالية لكن ذلك يحتاج إلى جزيئات متراصة. وهذه الطاقة إذا ماوصلت إلى مراكز التفاعل فإن الالكترونات تنطلق منها وتقوم مركبات خاصة باستقبالها كي تختزل كما سيلي الحديث عنها لاحقاً.

صبغات البناء الضوئي Photosynthetic Pigments

تقوم صبغات البناء الضوئي بدور أساسي في عملية البناء الضوئي حيث تمتص هذه الصبغات الطاقة الشمسية. وفي الحقيقة بأن كافة الصبغات تكون نشطة في تلك العملية وهي صبغات موجودة في البلاستيدات الخضر. وتحوي الكائنات الحية الحاوية

على صبغات البناء الضوئي على أكثر من نوع من تلك الصبغات وكل منها يقوم بوظيفة مخصصة.

الكلوروفيلات Chlorophylls

وهي صبغات خضر موجودة في النباتات والطحالب والبكتريا. ويمكن تمييز تسعة أنواع على الأقل من تلك الصبغات:

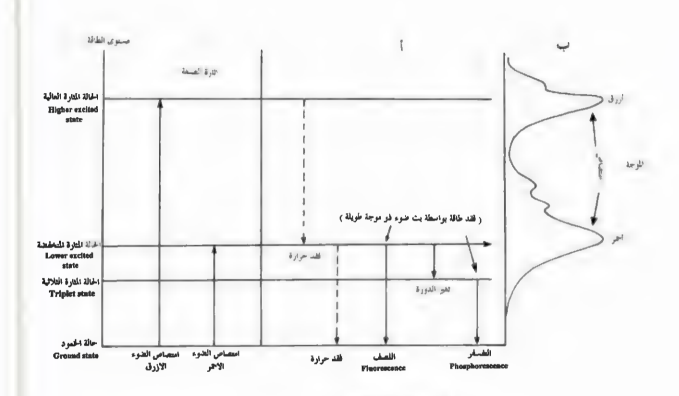
كلوروفييل أ، ب، ج، د وكلوروفييلات بكتييرية أ و ب Bacteriochlorophylls a,b وكلوروفييل كالم . Chlorobium chlorophylls 650 , 660 ٦٦. وكلوروفيل كلوروبيام ٥٠٠ و

وأكثر الكلوروفيلات شيوعاً هي أ، ب وتوجد في معظم الكائنات ذاتية التغذية عدا البكتريا الحاوية على الصبغات البنائية الضوئية، حيث أنها تحوي كلوروفيلات خاصة. أما كلوروفيلات ج ، د فإنها توجد بشكل خاص في الطحالب مع كلوروفيل أ مثل الطحالب البنية والذهبية والحمر.

يتكون جزيء كلوروفيل أ من بورفيرين Porphyrin الذي هو تركيب بايرول رباعي حلقي Cyclic tetrapyrrolic structure مع حلقة دائرية متماثلة Isocyclic ring التي تحيط بذرة مغنيسيوم (الشكل ٩-٤). بالإضافة إلى سلسلة فايتول Phytol chain تمتد من إحدى حلقات البايرول. وأن سلسلة الفايتول التي تكون رابطة إسترية مع مجموعة كاربوكسيل على كربون ٧ للبورفيرين عبارة عن سلسلة طويلة كارهة للماء تحوي رابطة مزدوجة واحدة. ويُعتقد أن سلسلة الفايتول تُبنى في المسار الأيضي لأشباه الكاروتين (الكاروتينويدات). وقد تكون مشتقة من فيتامين أ. وتبدو سلسلة الفايتول ممتدة إلى داخل أغشية البلاستيدة والتي تتداخل مع جزيئات دهنية كارهة للماء.

تختلف أنواع الكلوروفيلات المعروفة في الطحالب والنباتات بالشكل الآتي:

- (T) کلوروفیل ((1) به مجموعة میثایل (T) عند کربون (T)
- ۲- کلوروفیل (ب) به مجموعة الدهاید CHO- عند کربون (۲)
- ٣- كلوروفيل (ج) يشبه كلورفيل (أ) عدا أن كلوروفيل (ج) ليس له سلسلة فابتول.
- O CHO جموعة 8 كلوروفيل (د) به مجموعة 8 كلوروفيل (د) به مجموعة 8 9 CHO كلوروفيل (د) به مجموعة 8 9 2 كلوروفيل (د) بدلاً من 3 2 كلوروفيل (۲).



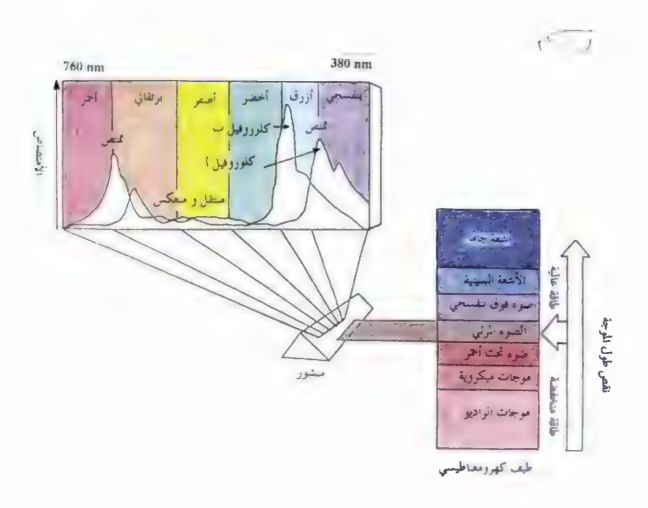
شكل (۹-۳) إمتصاص الضوء وانبعاثه بواسطة الكلوروفيل (أ) مخطط يوضح مستوى الطاقة (ب) طيف الامتصاص

شكل (٩-٤) التركيب الكيميائي لجزيئة الكلوروفيل أ وفي حالة الكلوروفيل ب فإن مجموعة CHO - تستبدل بالمجموعة حالة

أما الكلوروفيل البكتيري (أ) فإنه يختلف عن كلوروفيل (أ) في أن به سلسلة O_{C} O_{C}

إن الذي يهمنا في الوقت الحاضر هو كلوروفيل (i) وكلوروفيل (ب) باعتبارهما الموجودين في البلاستيدات الخضر للنباتات الراقية بشكل عام. وهذه البلاستيدات توجد في الكائنات ذاتية التغذية عدا البكتريا الحاوية على الصبغات البنائية الضوئية، غير أن كلوروفيل ب يكون مفقوداً في البكتريا الزرقاء Cyanobacteria والتي كانت تسمى سابقاً الطحالب الخضر المزرقة Blue - green algae وعند فصل كلوروفيل أوكلوروفيل ب بالطرق المعروفة فيبدو لون الأول أخضر مزرق والثاني أخضر مصفر. ويظهر الكلوروفيلان اختلافاً طفيفاً في طيف الامتصاص، حيث أنهما يبديان امتصاصاً ويظهر الكلوروفيلان اختلافاً طفيفاً في طيف الامتصاص، حيث أنهما يبديان امتصاصاً أدنى عند الموجات الخضر والصفر (٥٠٠ - ٢٠٠ نانومتر) (شكل ٩-٥). يبديان امتصاصا أدنى عند الموجات الخضر والصفر (٥٠٠ - ٢٠٠ نانومتر) (شكل ٩-٥). تُمتص بعملية البناء الضوئي. ولابد للامتصاص الأقصى لتلك الصبغات المهمة في وليعلي الضوئي. بيد أن يعطي إشارة ومغزى لنوعية الضوء الأكثر فاعلية في عملية البناء الضوئي. بيد أن تلك الأطياف الامتصاصية ماهي إلا لمستخلصات كلوروفيل داخل مذيب عضوي، وأطياف الامتصاص للكلوروفيل داخلياً قد تكون مختلفة لأنها تختلف باختلاف المنبات والأنواع النباتية المختلف.

إن وجود سلسلة الفايتول الطويل يؤثر تأثيراً واضحاً في ذوبان الكلوروفيل مما يجعله في نهاية المطاف غير ذائب في الماء، حيث أن الفايتول يثبت جزيء الكلوروفيل بالجزء الكاره للماء لمحيط الغشاء ويشكل ارتباطات غير تساهمية Noncovalent associations مع البروتينات الكارهة للماء. ويحوي التركيب الحلقي على الكترونات غير مرتبطة بقوة، وهذا التركيب جزء من جزيء الكلوروفيل المشمول بالنقل الالكتروني في تفاعلات الأكسدة والاختزال. وثمة نسبة صغيرة من الكلوروفيل الذي يوجد حراً ومن المحتمل أن يكون بمثابة كلوروفيل حديث التكوين والذي يمكن أن يثبت في الغشاء فيما بعد.



شكل (٩-٥) طيف الامتصاص لصبغات الكلوروفيل أو ب

Other Accessory Pigments الصبغات المساعدة الاخرى

هناك صبغات أخرى تقوم بدور مهم في امتصاص الطاقة الشمسية وتسهيل عملية البناء الضوئي. وتوجد هذه الصبغات في مختلف الكائنات الحية التي تبني غذائها بالاستفادة من الطاقة الشمسية مثل البكتريا الزرقاء والطحالب والنباتات. وتشمل تلك الصبغات:

أ - الفايكوبلينات Phycobilins

توجد هذه الصبغات في الطحالب الحمر والبكتريا الزرقاء. وتوجد منها أربعة أنواع، ثلاثة منها مستمولة بعلماية البناء الضوئي والرابعة هي صبغة الفايتوكروموبيلين Phytochromobilin وهي مستقبل ضوئي Phytocrythrin يقوم بتنظيم مختلف جوانب النصو والتكوين. أما الثلاث الأخر فهي فايكوارثرين Phycocrythrin مختلف جوانب النصو والتكوين. أما الثلاث الأخر فهي فايكوارثرين Phycocrythrin (وتسمي فايكوسيانين Phycocyanin (وتسمي فايكوسيانين Phycocyanin) والصبغة الثالثة ألو فايكوسيانين Allophycocyanin (وتسمى ألوفايكوسيانوبلين Allophycocyanobilin). وتختلف هذه الصبغات عن صبغة الكلوروفيل بأن حلقات البايرول الرباعية مفتوحة Open chain tetrapyrrole وهذه المجموعة مرتبطة تساهمياً مع مادة بروتينية لتشكل جزءاً من جزىء الصبغة.

ب - أشباه الكاروتين (الكارونينويدات) Carotenoids

تشكل أشباه الكاروتين مجموعة من صبغات برتقالية وصفر توجد في معظم الكائنات البنائية الضوء. وتوجد بكميات كبيرة في جذور الجزر وثمار الطماطم، كما أنها توجد في الأوراق الخضر غير أن صبغات الكلوروفيل تحجب رؤيتها. وفي موسم الخريف فإن صبغات الكلوروفيل تتحلل وتظهر صبغات أشباه الكاروتين في الأوراق بشكل واضح حيث تبدو الأوراق صفر أو برتقالية. وبالرغم من أن وظائف أشباه الكاروتين في النبات لم تدرس بشكل واضح إلا أنها تمتص الضوء الأزرق إلى مدى معين ويمكنها من إمرار الطاقة للكلوروفيل لاستعمالها في عملية البناء الضوئي. كذلك يمكن أن تقوم أشباه الكاروتين بحماية الكلوروفيل من الأكسدة الضوئية وذلك بامتصاص الفائض من الضوء الأزرق.

وهناك صبغات أخرى كالفلافينات Flavins مثل رايبوفلافين Riboflavin ومشتقاتها النيكليوتيد Riboflavin ومشتقاتها النيكليوتيد (FMN) Flavin Mononucleotide النيكليوتيد FMN) و FMN و FAD و FAD). و FMN و FAD و FAD

مرافقات إنزيمية شائعة في تفاعلات الأكسدة والاختزال الخلوية. كما توجد الفلافينات بشكل معقد مع البروتينات لتكوين فلافوبروتين Flavoprotein وهذه بمثابة مستقبلات الضوء الأزرق.

وثمة مستقبلات أخرى للأشعة فوق البنفسجية تسمى UV-B receptors وتجري في الوقت الحاضر عملية تشخيص لهذه المستقبلات.

وهناك صبغات أشباه الفلافينات أوالفلافونويدات Flavanoids والتي تُعزى إليها الألوان البراقة لأوراق التويج والثمار والقنابات والأوراق في بعض الأحيان. ومن أهم تلك الصبغات صبغة الأنثوسيانين وغيرها. وهذه الصبغات مشتقات فينايل بروبان Phenylpropane ذات تركيب C6 - C3 - C6. وفي الحقيقة بأن هناك ثلاث مجاميع من الفلافونويدات هي: الفلافونات Flavonols والفلافونولات Flavonols والأنثوسيانيدين عدد من الصبغات يصل عددها اثنتا عشرة صبغة.

Reactions of Photosynthesis البناء الضوئي حقاعلات البناء الضوئي

يمكن تقسيم تفاعلات البناء الضوئي إلى قسمين رئيسين:

ً - تفاعلات الضوء Light reactions أو التفاعلات المعتمدة على الضوء،

تفاعلات الظلام Dark reactions أو التفاعلات غير المعتمدة على الضوء.

تفاعلات الضوء Light Reactions

وهي المرحلة الأولى من تفاعلات عملية البناء الضوئي. وتحدث هذه التفاعلات في أغشية الثايلاكويد حيث توجد صبغات الكلوروفيل، وسميت كذلك لأنها لاتحصل إلا بوجود الطاقة الشمسية. ونواتج هذه التفاعلات هو أن الماء ينشطر ليتحرر الأكسجين، كما يتكون NADPH و ATP.

في الثلاثينيات من القرن العشرين الميلادي استطاع العلماء من التأكيد بأن الأكسجين الناتج من عملية البناء الضوئي إنما هو من التحلل الضوئي للماء الأكسجين الناتج من عملية البناء الضوئي إنما هو من التحلل الضوئي للماء . Photolysis of water وقد تأكد ذلك بنوعين من التجارب، الأولى حينما عرضت البلاستيدات الخضر بعدم وجود ثاني أكسيد الكربون إلى الضوء وبوجود مستقبل الكتروني مصنع مثل سيانيد الحديديك [-6] Ferricyanide $[Fe(CN)_6^4]$ حيث يُتحرر الأكسجين مع الاختزال المصاحب للمستقبل كي يصبح سيانيد الحديدوز $[Fe(CN)_6^4]$. Ferrocyanide $[Fe(CN)_6^4]$ نسبة إلى روبرت هل وهذا النوع من التجارب قد سميت بتجارب هل Robert Hill نسبة إلى روبرت هل Robert Hill

أكسيد الكربون في إنتاج الأكسجين. أما النوع الثاني من التجارب فقد أجريت في بداية الأربعينيات من القرن العشرين الميلادي باستخدام النظائر المشعة التي أكدت بشكل قاطع أن مصدر الأكسجين إنما هو من الماء.

$$H_2^{18}O + CO_2 \xrightarrow{\text{out}} [CH_2O] + {}^{18}O_2$$

أما القوة الاختزالية في عملية البناء الضوئي فقد اكتشفت أيضاً في نهاية المطاف على أنها NADPH التي تتكون نتيجة لوجود مادة *NADP في جانب غشاء الثايلاكويد المواجه للحشوة (الستروما) Stroma والتي تستقبل الالكترونات بعد مرورها في نظام سايتوكرومي خاص في أغشية الثايلاكويد مع البروتونات الناتجة من التحلل الضوئي للماء في تجويف تلك الأغشية ومرورها عبر مضخة بروتونية خاصة.

$$2H_2O$$
 $\xrightarrow{\text{radb avering}}$ $4H^+ + 4e^- + O_2$ $NADP^+ + 2e^- + 2H^+ \longrightarrow NADPH + H^+$

ومادة الطاقة ATP الناتجة خلال هذه العملية إنما تُنتج خلال مرور الالكترونات عالية الطاقة في نظام السايتوكروم الموجود في أغشية الثايلاكويد وعندما تغادر تلك الالكترونات ذلك النظام فإنها تكون قد فقدت جزءاً كبيراً من طاقتها. وإن تلك الطاقة المفقودة يمكن الاستفادة منها لتكوين ATP

المسار الالكتروني Electron Pathway

لقد استنتج Emerson ومساعدوه عام ١٩٥٧م من أن هناك موقعين لاستقبال الطاقة الشمسية حيث دلت نتائج أبحاثهم على أن التفاعلات المعتمدة على الضوء تتطلب مساهمة نظامين ضوئيين يُطلق عليهما النظام الضوئي الأول Photosystem I والنظام الضوئي الثاني المعامين يحوي جزيئات الضوئي الثاني التاني Photosystem II (شكل ٧-٢). وكل واحد من هذين النظامين يحوي جزيئات من الصبغات التي هي جزء من المجسات اللاقطة للضوء والتي يمكن تشبيهها بلاقطات التلفاز التي تستقبل الإشارات، وهي مرتبة بطريقة بحيث تصطاد أكبر كمية ممكنة من الطاقة الضوئية. وإن جزيئات الصبغات في المجسات اللاقطة عبارة عن جزيئات

الكلوروفيل وأشباه الكاروتين. وتعد صبغة كلوروفيل أذات خصوصية ذلك أنها مركز تفاعلات الضوء. وتبدأ هذه العملية حينما تمتص المجسات في كل نظام ضوئي الفوتونات للضوء المرئي والتي توجه الطاقة الضوئية إلى مركز التفاعل. وأن لجزيء كلوروفيل أ، كمركز تفاعل للنظام الضوئي الأول، امتصاص طيفي أقصى عند ٧٠٠ نانومتر، وبالتالي يُطلق عليها مركز ضوئي ٧٠٠ (٣ 700). كما أن لجزيئة كلوروفيل أ، كمركز تفاعل للنظام الضوئي الثاني، امتصاص طيفي أقصى عند طول موجي أقصر من الأول عند ٦٨٠ نانومتر وبالتالي يُطلق عليها مركز ضوئي ٦٨٠ (680). إن امتصاص مراكز التفاعل للأطياف الضوئية المحددة من شأنها إثارة الالكترونات والتعجيل في انفلاتها من جزيئات الكلوروفيل مؤكسدة. وتقوم جزيئات مستقبلة الكلوروفيل حيث تصبح جزيئات الكلوروفيل مؤكسدة. وتقوم جزيئات مستقبلة بالتقاط تلك الالكترونات المنشطة بطاقة عالية والتي بدورها تقوم بإمرارها إلى نظام بعضه مركبات سايتوكرومية مؤلف من وحدات بروتينية مرتبطة بالغشاء البلازمي. ومن الجدير بالملاحظة بأن هناك مسارين للالكترونات خلال تفاعلات الضوء في عملية ومن البناء الضوئي:

1- المسار الالكتروني غير الدائري The Noncyclic Electron Pathway

خلال هذا المسار يُنتج ATP و NADPH حيث يمكن وصف الأحداث كما لو كانت تحدث بطريقة متتابعة من النظام الضوئي الثاني. وبامتصاص P 680 الطاقة الشمسية فإن الالكترونات تصبح منه بيجة ونشطة Energized والتي يمكن أن تترك جزيء الكلوروفيل المرتبط بالثايلاكويد. ويمكن تعويض الالكترونات المفقودة من هذا النظام من التحلل الضوئي للماء Photolysis حيث ينتج الأكسجين والبروتونات.

$$H_2O \longrightarrow 2H^+ + 2e^- + \frac{1}{2} O_2$$

وتتم عملية استقبال الالكترونات المنطلقة من P 680 من قبل مركب مستقبل للإلكترونات ومنه تنتقل إلى نظام نقل الكتروني مؤلف من سلسلة من مركبات حاملة كويد وبعضها جزيئات سايتوكروم. ولهذا السبب فإنه غالباً مايطلق على نظام النقل الالكتروني إسم نظام السايتوكروم magnetic ونظام مايطلق على نظام النقل الالكتروني إسم نظام السايتوكروم في أغشية الثايلاكويد نظام معقد ضمن سلسلة من مركبات تتقبل الالكترونات من الجزيء المستقبل للالكترونات من النظام الضوئي الثاني PSII (شكل الالكترونات ألك السلسلة بمركب Pheophytin (الكلاك ولا الكترونات إلى مستقبلات بلاستوكروم الالكترونات إلى مستقبلات الكرونات الكالم النيايتوكروم المعقد المؤلف من مجموعة مركبات مثل Cytf, FeSR, Q, Cyt b.

يقوم نظام السايت وكروم بإمرار الالكترونات إلى بلاست وسيانين Plastocyanin (PC)، وبذلك تغادر الالكترونات هذا النظام وهي منخفضة الطاقة وخلال مرور الالكترونات في نظام السايت وكروم تتم عملية تكوين ATP.

ADP + Pi + خاقة → ATP

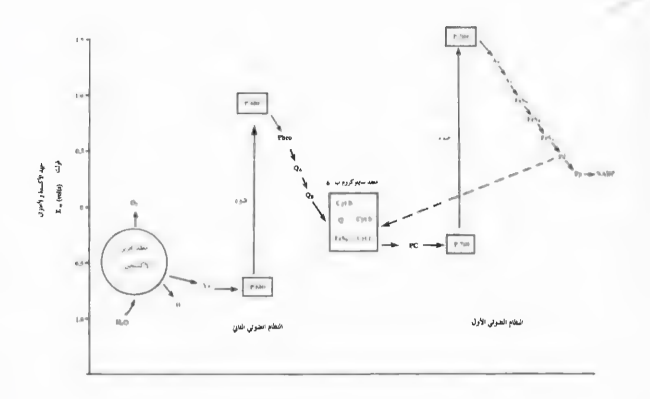
وبعد ذلك يستقبل المركز الضوئي P 700 (وهو مركز التفاعل للنظام الضوئي الأول) الالكترونات. ويقوم P 700 بتنشيط الالكترونات لترتفع طاقتها إلى أعلى مستوى مقارنة مع النظام الضوئي الثاني حيث يستلم مستقبل خاص تلك الالكترونات والذي يقوم بتمريرها إلى مسركبات مضتلفة مثل كينون (A0,A1) Quinone) ومركبات مرتبطة بغشاء الشايلاكويد وهي مسركبات بروتينية حاوية على الحديد والكبريت مرتبطة بغشاء الشايلاكويد وهي مسركبات بروتينية حاوية على الحديد والكبريت أوديم المركبات يُرمز لها (FeSa, FeSb, FeSx) وهذا (FeSa, FeSb, FeSx) وهذا المورد وكسين (Fd) Ferredoxin إلى فيسريدوكسين (Fd) Ferredoxin إلى مرتبط بمركب فلافوبروتين (Fp) Flavoprotein إلى فيسريدوكسين الالكترونات إلى المرافق الإنزيمي + NADP بواسيطة إنسيزيم الدورة المفتوحة حيث يُنتج ATP في وبالتالي تستكمل عملية مرور الالكترونات في الدورة المفتوحة حيث يُنتج ATP في نظام السايتوكروم المرتبط بأغشية الثايلاكويد ويتكون NADPH في نهاية المطاف.

 $NADP^+ + [2e^- - 2H] \longrightarrow NADPH + H^+$

ويوضح الشكل (٩-٦) الاعتقاد السائد بخصوص حركة الالكترونات في المسار المفتوح والذي يسمى المخطط Z Scheme).

The Cyclic Electron Pathway المسار الالكتروني الدائري

وهو المسار الالكتروني الثاني في جرانات البلاستيدات الخضر. وفي هذا المسار فإن الالكترونات التي تغادر النظام الضوئي الأول P 700 يمكن أن تعود ثانية إليه بعد دورة مغلقة حيث تتنشط الالكترونات وترتفع بطاقتها إلى مستوى عال تلتقط بعدها تلك الالكترونات من قبل جزيء مستقبل يقوم بإمرارها إلى مركبات منها فيريدوكسين Fd الذي قد يُرجع تلك الالكترونات إلى نظام السايتوكروم. وتمر الالكترونات خلال ذلك النظام حيث يتكون ATP لتعود الالكترونات ثانية إلى مركز التفاعل للنظام الضوئي الأول لتختزل جزيئات الكلوروفيل التي أكسدت أول الأمر.



شکل (۹-۲)

التدفق الالكتروني في الأنظمة الضوئية في تفاعلات الضوء (Z Scheme)

ومن الجدير بالذكر بأن عملية تكوين ATP في المسار الالكتروني غير الدائري تدعى بالفسفرة الضوئية غير الدائرية Non-cyclic photophosphorylation وعملية تكوين ATP في المسار الالكتروني الدائرية دعسى بالفسفرة الضوئية الدائرية Ocyclic photophosphorylation وقد فسرت نظرية بيترميتشل Peter Mitchell الكيموأزموزية Chemiosmotic theory تكوين ATP بطريقة غير مباشرة خلال مرور الالكترونات في نظام السايتوكروم. فبالإضافة إلى إنتاج البروتونات (أيونات الهيدروجين) خلال عملية التحلل الضوئي للماء فإن بعض مركبات السايتوكروم تقوم بضخ البروتونات من

الحشوة (الستروما) إلى فراغ الثايلاكويد. ويعد هذا الفراغ بمثابة مخزن للبروتونات وبالتالي ينشأ تدرج كهروكيميائي حاد Eextreme electrochemical gradient، الذي من شأنه أن يشجع عمل قناة بروتينية تدعى معقد ATP synthase والتي تسهل مرور تلك البروتونات حيث يتكون ATP نتيجة لذلك. ويوضح الشكل (٧-٤) الأحداث الكيميائية والأزموزية لتسهيل بناء ATP.

وفي الوقت الحاضر وضعت تصورات لنظام التفاعلات الضوئية في عملية البناء الضوئي مؤلف من ٤ وحدات رئيسية وهي:

أ - النظام الضوئى الثانى (PSII) أو P680 أو

Cytochrome complex (b_6 - f) (ف - ب- معقد السايتوكروم (ب- - ف)

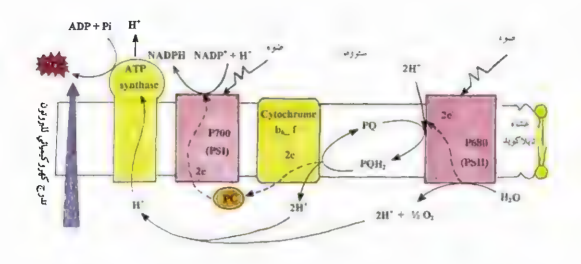
ج - النظام الضوشي الأول (PSI) أو P 700 أو

د – معقد تكوين ATP Synthase ATP

وتلك الوحدات توجد بشكل معقدات بروتينية تامة Integral membrane complexes ومرتبة عمودياً في غشاء الثايلاكويد بحيث يتأكسد الماء إلى أكسجين في تجويف الثايلاكويد ويختزل *NADP إلى NADPH على جانب الحشوة من الغشاء ويتحرر ATP في الحشوة بواسطة البروتونات المارة من تجويف الثايلاكويد إلى الحشوة (شكل ٧-٧).

Dark Reactions تفاعلات الظلام

وهي المرحلة الثانية من عملية البناء الضوئي التي تجري بمعزل عن تأثير الضوء، حيث أن NADPH و ATP الناتجة من تفاعلات الضوء تُستغل لغرض اختزال ثاني أكسيد الكربون CO2 reduction ليكون [CH2O] بشكل جزيء كربوهيدرات. وعملية الاختزال ماهي إلا عملية بناء لأنها تتطلب تكوين روابط جديدة. وأن ذرات الهيدروجين والطاقة مطلوبة لعملية الاختزال البنائي وهذه توفرها NADPH و ATP التي نتجت عن تفاعلات الضوء.



تجويف التايلاكويد

شكل (٧-٩) التدفق الالكتروني والبروتوني من أجل إنتاج ATP و NADPH في تفاعلات الضوء (يُلاحظ وجود أربع وحدات رئيسية لهذا الغرض)

ومما هو ملاحظ بأنه في كافة الكائنات حقيقية النواة التي تقوم بعملية البناء الضوئي Photosynthetic eukaryotes ابتداءً من الطحالب البسيطة وحتى كاسيات البذور يكون اختزال ثاني أكسيد الكربون إلى كربوهيدرات بواسطة الآلية الأساسية والتي تسمى دورة اختزال الكربون البنائية الضوء لمركبات ثلاثية الكربيون والتي تسمى دورة اختزال الكربون البنائية الضوء لمركبات ثلاثية الكربيون والتي تسمى دورة الحقوم وأيشار إلى هذه الدورة، أيضاً، بأنها دورة كالفن Calvin cycle نسبة إلى مكتشفها Melvin Calvin الذي حصل على جائزة نوبل في عام ١٩٦١م. وتتضمن دورة كالفن تثبيت ثاني أكسيد الكربون واختزاله وإعادة

تكوين السكر الخماسي المستقبل لثاني أكسيد الكربون. وكان للتوسع في استخدام النظائر المشعة من دور كبير في اكتشاف مسار تثبيت ثاني أكسيد الكربون بشكل دقيق. وقد أجريت تجارب دقيقة باستعمال طحلب كلوريلا Chlorella بتعريضه إلى المضوء والحرارة في المترات تصل إلى خمس ثواني تحبت ظهروف ثابتة من الضوء والحرارة في فضللاً عن استعمال تقنية الفصل الورقي اللوني والإشعاع المذاتي فضللاً عن استعمال تقنية الفصل الورقي اللوني والإشعاع المذاتي عملية تثبيت ثاني أكسيد الكربون والذي اتضح أنه مركب ثلاثي ذرات الكربون عملية عملية تشبيت ثاني أكسيد الكربون والذي اتضح أنه مركب ثلاثي ذرات الكربون المحوعة التحلل السكري Glycolysis. وعلاوة على ذلك فإن الكربون المشع والإضاءة إلى ٣٠ – ٩٠ الكربوكسيل. وبزيادة زمن التعريض لثاني أكسيد الكربون المشع والإضاءة إلى ٣٠ – ٩٠ ثانية فقد وجد أن معظم الكربون المشع يوجد في السكريات السداسية المفسفرة. ويمكن أن نتخيل حدوث تفاعلات عكس تفاعلات التحلل السكري حيث تتم عملية فسفرة الجليسريك ATP وجود ATP الذي نتج من تفاعلات الضوء ليتكون ١٠ ٢ ثنائي فوسفو حامض الجليسريك Bisphosphoglyceric acid الجليسريك Bisphosphoglyceric acid المليسريك الهون المثالة على المليسوية المنائي فوسفو حامض الجليسريك Bisphosphoglyceric acid المليسريك Bisphosphoglyceric acid الملي الملية فسفرة الجليسريك القولة على الهوري الملي الملية فلي الملي ا

3-PGA + ATP _____ 1,3 - Bisphosphoglycerate + ADP _____ الناتجة من تفاعلات الضوء ويلي ذلك عملية اختزال بوجود + NADPH + H الناتجة من تفاعلات الضوء

1,3 Bisphosphoglycerate + NADPH + H⁺ Dehydrogenase

Glyceraldehyde-3-phosphate +NADP⁺ + pı

(PGAL)

ويمكن أن يتحول 3-PGAL إلى ثنائي هيدروكسي الأسيتون ٣- فوسفات (DHAP) Dihydroxyacetone-3-phosphate وبتفاعل المركبين الآخرين يتكون فركتوز -١، ٦-ثنائي الفوسفات.

PGAL + DHAP Aldolase Fructose -1,6-bisphosphate

وبالإضافة إلى ذلك فقد وجدت أن هناك مركبات أخرى تتكون بإطالة فترة تعريض طحلب كلوريلا إلى 14CO₂ ومن تلك المركبات الأحماض الأمينية والسكريات المفسفرة (شكل ٩-١٨). وثمة سؤال بقي فترة من الزمن دون حل ألا وهو ماهو المركب المستقبل لثاني أكسيد الكربون. واتضح فيما بعد بأن هذا المركب هو السكر الخماسي رايبيولون ماعل (Ribulose - 1,5-bisphosphate) RuBP) ويكون تفاعل

ثاني أكسيد الكربون مع هذا السكور الخموساسي المفسفر بوجوو إنزيم RuBP carboxylase لتشكيل مركب سداسي الكربون غير ثابت لايلبث أن ينشطر إلى جزيئين ثلاثي ذرات الكربون (3-PGA).

Ribulose - 1,5-bisphosphate + CO_2 \longrightarrow [C6] \longrightarrow 2[3PGA]

وقد توضحت دورة كالفن والتي تسمى السدورة ثلاثيسة الكربسون C_3 cycle والتي من خلالها تتكون مركبات عديدة من سكروز ونشا وسليلوز لتساهم في بناء الخلايا والأنسجة والأعضاء فضلاً عن إعادة توليد السكر الخماسي المفسفر ويوضح الشكل (A - A) تفاعلات دورة كالفن وتوليد السكر الخماسي. ويمكن القول بأن النباتات التي بها دورة كالفن فقط تسمى النباتات ثلاثية الكربون C_3 plants المركب الأول الذي يتكون في هذه الدورة هو حامض عضوي ثلاثي ذرات الكربون (3-Phosphoglyceric acid)

C₄ Pathway الكربون الكربون

هناك عدد من النباتات يكون المركب الأول الذي يتكون بعد إدخال ثاني أكسيد الكربون هو حامض عضوى رباعي ذرات الكربون مثل حامض أوكسالو أستيك (الخليك) Oxaloacetic acid. وتُظهر النباتات رباعية الكربون عدد من الخصائص التشريحية والفسيولوجية والكيموحيوية. ومن أهم الخصائص التشريحية وجود نوعين من الأنسجة البنائية الضوء هي النسيج المتوسط Mesophyll وغمد الحزمة الوعائية Bundle sheath. وأن ترتيب نوعين من الأنسجة المركزية جول الحزمة الوعائية (شكل ٩-٩)، بسمعي بالترتيب الشعاعي (تشريح الضغيرة أو الأكليل) Kranz-type leaf anatomy. ويختلف النوعان من تلك الأنسجة (خلايا غمد الحزمة والنسيج المتوسط) في التركيب الخلوي حيث تكون البلاستيدات الخضر لخلايا غمد الحزمة أكبر وتقوم بتجميع النشا وفي بعض الأحيان لاتحوى جرانات. وبالمقابل فإن خلايا النسيج المتوسط تحوى بلاستيدات خضر أصغر ودائماً تحوي جرانات ولكنها بشكل عام لاتحوي نشا. إن النباتات التي تجري بداخلها الدورة رباعية الكربون إنماهي نباتات استوائية وشبه استوائية ومعتدلة والتي تمثل حوالي ١٠٠٠ نوع موزعة على ١٨ عائلة من النباتات كاسيات البذور (٣ عوائل من ذوات الفلقة الواحدة و ١٥ عائلة من ذوات الفلقتين) وهي تمتاز بكفاءة عالية فى تثبيت CO₂ خصوصاً عندما يتعرض النبات لظروف قاسية مثل الملوحة والجفاف وارتفاع درجة الحرارة. ومن الجدير بالملاحظة أنه لاتوجد عائلة نباتية تمتاز بدورة رباعية الكربون فقط حيث لابد من وجود دورة ثلاثية الكربون (دورة كالفن) أيضاً. وقد اكتشفت هذه الدورة من قبل علماء فسيولوجيا النبات هاتش وسلاك (Hatch و Slack) في أواخر الستينيات وبداية السبعينيات من القرن العشرين الميلادي ويمكن إيجاز هذه الدورة بطا يلي:

۱- أن المركب الأول الذي يستقبل CO₂ هو ليس رايبيولوز - ۱، ٥-ثنائي الفوسفائ وإنما هو فوسفواينول بايروفات (Phosphoenolpyruvate (PEP)، والمركب الأخير ماهو إلى مشتق فوسفاتي من حامض البايروفيك Pyruvic acid عالي الطاقة وهو مركب وسطى من مركبات التحلل السكرى Glycolysis.

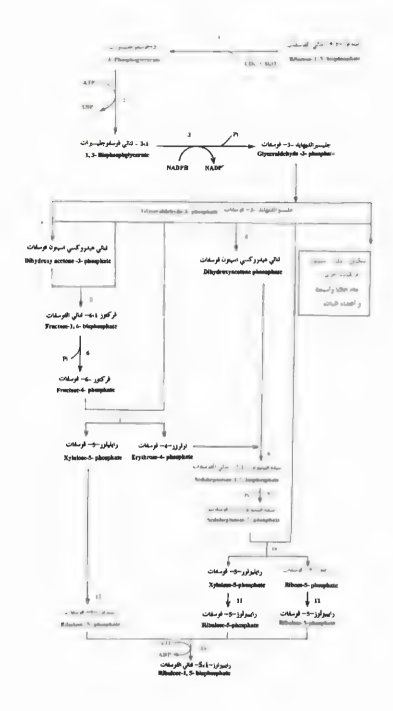
$$CH_2$$
 $COOH$
 $C - O \sim P$
 $+ CO_2 + H_2O$
 CH_2
 $COOH$
 $C = O$
 $C = O$
 $COOH$
 $COOH$

 PEP (Phosphoenol pyruvate)
 OAA (Oxaloacetic acid)

 $COOH$
 $COOH$

وهذا التفاعل مؤثر جداً في عملية تثبيت ثاني أكسيد الكربون.

Malic dehydrogenase بوجبود إنزيم Malic acid إلى حامض الماليك Malic acid بوجبود إنزيم
 NADH + H + والمرافق الإنزيمي

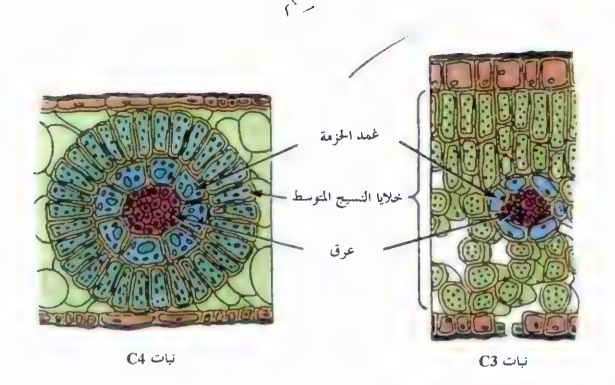


شکل (۸-۹) دورة کالفن Calvin cycle

(أ) ملخص عمليات إدخال CO_2 والاختزال وإعادة تكوين السكر الخماسي رايببولوز $^{+1}$ ، 0 والاختزال وإعادة تكوين السكر الخماسي رايببولوز (Taiz and Zeiger, 1991)

(1) Ribulose-1,5-bisphosphate carboxylase Ribulose-1,5-bisphosphate + CO₂ + H₂O 2(3-Phosphoglycerate) (2) 3-Phosphoglycerate kinase 3-Phosphoglycerate + ATP - 1,3-Phosphoglycerate + ADP (3) NADP: Glyceraldehyde-3- phosphate dehydrogenase 1,3-Bisphosphglycerate + NADPH+H Glyceraldehyde-3- phosphate+ NADP + P1 (4) Triose-phosphate isomerase Glyceraldehyde-3- phosphate Dihydroxyacetone-3-phosphate (5) Aldolase (6) Fructose-1, 6- bisphosphate phosphatase Fructose-1,6- bisphosphate + H₂O Fructose-6- phosphate + Pi (7) Transketolase Fructose-6- phosphate + Glyceradehyde-3- phosphate Erythrose-4 - phosphate + Xylulose-5- phosphate (8) Aldolase Erythrose-4 - phosphate + Dihydroxyacetone -3- phosphate -> Sedoheptulose-1,7-bisphosphate (9) Sedoheptulose-1,7- hisphosphate phosphatase Sedoheptulose-1.7- bisphosphate + H₂O - Sedoheptulose-7-phosphate + Pi (10) Transketolase +Xylulose-5-phosphate (11) Ribulose-5-phosphate epimerase (12) Ribose-5- phosphate isomerase Ribulose-5- phosphate Ribulose-5- phosphate (13) Ribulose-5-phosphate kinase Ribulose-5- phosphate + ATP Ribulose-1,5- bisphophate + ADP

ب - التفاعلات التفصيلية لتفاعلات الظلام في نباتات ثلاثية الكربون



شكل (۹-۹) شكل (۹-۹) تشريع ورقة من نبات ثلاثي الكربون C3 وأخرى من نبات رياعي الكربون C4 (Mader, 1998)

و لابد من التأكيد بأن عمليات تكوين PEP و OAA والمالات Malate تجري داخل البلاستيدات الخضر للنسيج المتوسط.

٣- تنتقل المالات إلى خلايا غمد الحزمة وفيها تجري عملية نزع كربون بوجود إنزيم خاص NADP-Malic enzyme type حيث يتكون حامض البايروفيك والذي ينتقل ثانية إلى النسيج المتوسط أما النواتج الأخرى CO₂ ، * NADPH + H فإنها تدخل في دورة كالفن الذي سبق شرحها (الدورة ثلاثية الكربون).

COOH

$$CH_{2}$$

$$H-C-OH+NADP^{+}$$

$$COOH$$

$$COOH$$

$$Malic acid$$

$$CH_{3}$$

$$C=O+NADPH+H^{+}+CO_{2}$$

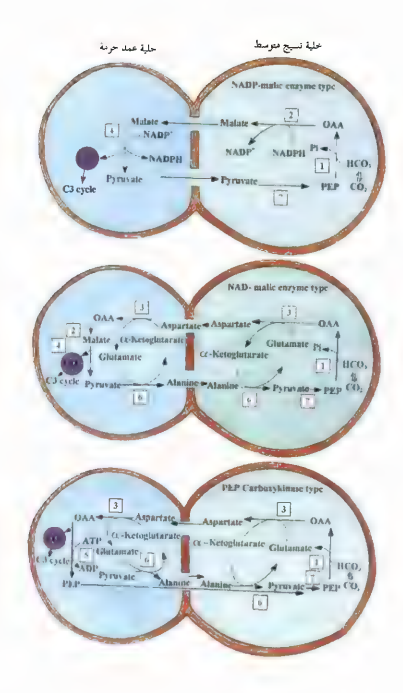
$$COOH$$

$$COOH$$

$$Pyruvic acid$$

Pyruvate phosphate kinase تضمن الفوسفات في حامض البايروفيك بوجود إنزيم ATP في هذا بعد انتقاله من غمد الحزمة إلى خلايا النسيج المتوسط حيث يشترك ATP في هذا التفاعل لينشطر إلى أدينوسين أحادي الفوسفات (AMP) وبايروفوسفات (Pyrophosphate P~P).
المتوسط لأوراق النباتات التي تجري بها الدورة رباعية الكربون (شكل ٩-١٠).

ويعود PEP ثانية في هذه الدورة ليكون مستعداً لتقبل جزيء CO₂ جديد. وهناك دورة أخرى يمكن أن تعصمل في مصثل هذه النباتات والتي يمكن أن تستكمل عملية تثبيت CO₂ حيث يتحول OAA إلى حامض الأسبارتيك Aspartic تستكمل عملية تثبيت CO₂ حيث يتحول OAA إلى حامض الأسبارتيك cid acid والذي يمكن أن يدخل البلاستيدات الخضر أو المايتوكوندريا في غمد الحزمة لاستكمال عدد من التفاعلات. ويدخل CO₂ الناتج من هذه التفاعلات في دورة كالفن، بينما الحامض الأميني ألانين Alanine الناتج من تلك التفاعلات يعود ثانية إلى النسيج المتوسط لاستكمال الصدورة. وتسمى هذه الدورة والبروتونات من enzyme type) (Phosphoenolpyruvate carboxykinase type) وشمة دورة أخرى تسمى (Phosphoenolpyruvate carboxykinase type) وشمة دورة أخرى تسمى الذي يستقبال ثاني أكسيد الكربون أو أن يمكن أن ينتقل إلى خلايا النسيج المتوسط لاستقبال ثاني أكسيد الكربون أو أن البايروفات في غمد الحزمة يمكن أن يتحول إلى الأنين بعملية نقل أمين من الجلوتامات Glutamate ينتقل الألانين إلى خلايا النسيج المتوسط لاستكمال تحوله إلى PEP (شكل P-۱). وتجري عملية نزع الكربون في الدورة الأخيرة داخل السابتوسول.



شكل (۱۰-۹)

الدورة رباعية الكربون C₄ cycle

أ ح شكل تخطيطي بوضع المسارات الخاصة بالتفاعلات

(1) Phosphoenolpyruvate (PEP) carboxylase

Phosphoenolpyruvate + HCO^{*}₃. Oxaloacetate (OAA) + Pi

(2) NADP malic acid dehydrogenase

Oxaloacetate + NADPH+H⁺ ----- Malate + NADP⁺

(3) Aspartate aminotransferase

Oxaloacetate + Glutamate — Aspartate + α - Ketoghutarate

(4) NAD(P) malic enzyme

(5) Phosphoenolpyruvate carboxykinase

Oxaloacetate + ATP — Phospoenolpyruvate + CO₂ + ADP

(6) Alanine aminotransferase

Pyruvate + Glutamate Alanine + α -Ketoglutarate

(7) Pyruvate - Orthophosphate dikinase

ب - التفاعلات الخاصة بالدورة رباعية الكربون مع الإنزعات التي تسهل تلك التفاعلات (Taiz and Zeiger, 1998)

أيض النباتات المتشحمة (العصارية) Crassulacean Acid Metabolism (CAM)

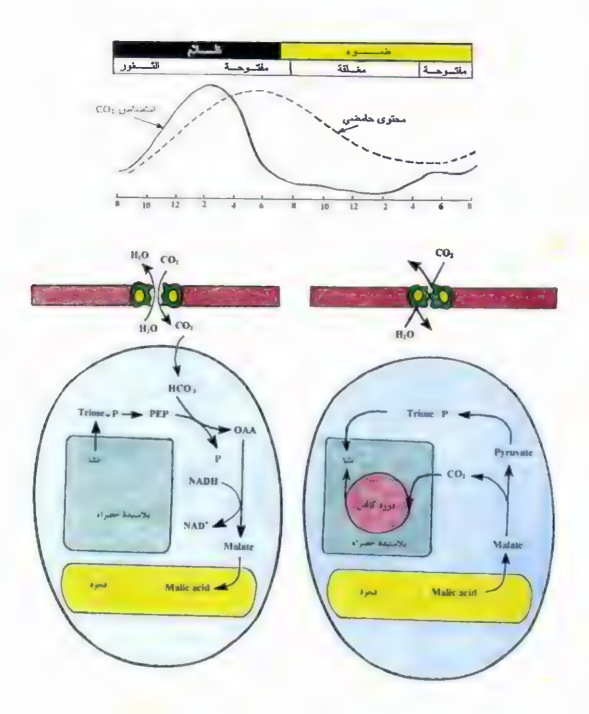
أظهرت نباتات العائلة العصارية Crassulaceae وعوائل كثيرة من النباتات الزهرية وقليل من التيريات Pterophyta <mark>مثل عائلة البولي بوديات Polypodiace</mark>ae <mark>نصطأ يومياً</mark> خاصاً في تكوين بعض الأحماض العضوية. ففي الليل هناك زيادة في محتوى الأحماض العضوية في الأوراق وتتلاشي هذه الزيادة في النهار. وأن هذا التباين في محتوى الأحماض العضوية يتزامن مع التغير في تركيز أيون الهيدروجين في تلك الأنسجة. ففي فترة الصباح الباكر حينما يكون محتوى الأحماض العضوية عالياً جداً فإن الرقم الهيدروجيني يكون منخفضاً ل<mark>درجة كبيرة (pH < 4.0).</mark> وخلال النهار يختفي المحتوى الصامضي ويزداد الرقم الهيدروجيني باتجاه نهاية فترة النهار إلى القيمة القصوى (5.5). إن زيادة المحتوى الحامضي يكون بسبب تحليل الكربوهيدرات (عن طريق تفاعلات التحلل السكرى) أثناء الليل والذي يؤدي إلى تراكم المالات بشكل خاص وانتقالها إلى فجوات الخلايا الحارسة وبالتالي إلى فتح الثغور. وتتراكم المالات بدخول CO₂ عن طريق التّغور وإدخاله في PEP لتكوين OAA الذي يتحول إلى المالات بعملية اختزال. أما أثناء النهار فإن المالات تُنقل من الفجوة إلى السايتوبلازم ويتم نزع الكربون لتكوين حامض البايروفيك وثانى أكسيد الكربون. فحامض البايروفيك يتحول بسلسلة من التفاعلات إلى نشا، وأما ثاني أكسيد الكربون فإنه يدخل دورة كالفن لبناء النشا أيضاً (شكل ١١-٩). إن عملية فتح الثغور ليلاً إنما تعزز مبدأ عملية إدخال CO₂ لإنتاج أحماض عضوية رباعية الكربون التي تختزن في فجوات الخلايا الحارسة. أما في النهار فإن عملية نزع الكربون تساهم في تشغيل دورة كالفن. ويبدو أن هناك نوع من التشابه بين النباتات العصارية والنباتات رباعية الكربون، حيث أن PEP في المجموعتين هو مستقبل CO₂، وأن OAA المتكون يُختزل إلى مالات والتي تعد مصدراً لثاني أكسيد الكربون للدورة ثلاثية الكربون C_3 cycle ، بيد أن المجموعتين مختلفتان في نقطتين أساسيتين هما: (١) أن الدورة رباعية الكربون تتطلب جوانب تشريحية خاصة في النباتات رباعية الكربون حيث أن عملية ارتباط CO₂ مع PEP تحصل في النسيج المتوسط ودورة كالفن تحصل في غمد الحزمة، بينما هذان التفاعلان يحصلان في الخلية نفسها في النباتات العصارية، (٢) النباتات رباعية الكربون تمتاز بوجود دورة مغلقة من التفاعلات الخاصة بحركة الكربون، أما في النباتات العصارية فإن هذه الدورة غير موجودة وإذا مااحتاجت الخلية إلى PEP فيمكن الحصول عليه من تحليل الكربوهيدرات. وقد لوحظ أن إنزيم PEP carboxylase يظهر تبايناً في النشاط ليلاً ونهاراً فقد وجد

أنه غير حساس للمالات أشناء الليمل بينها يتبط خلال النهار بوجود المالات. إن وجود هذا الإنزيم بشكلين يكون بسبب عمالية فسسفرة ونزع فسفرة (Phosphorylation - dephosphorylation) والذي يتيح للإنزيم أن يكون نشطاً في تسهيل تفاعل CO2 مع PEP في الليل بينما لايحدث ذلك التفاعل في النهار حيث يُنزع CO2 من المالات. إن هذا التباين في نشاط هذا الإنزيم يؤدي دوراً رئيسياً في المسارات الأيضية للنباتات العصارية

إن أيض النباتات العصارية هي في حقيقتها نباتات صحراوية حقيقية والتي تنمو في معظم النباتات العصارية هي في حقيقتها نباتات صحراوية حقيقية والتي تنمو في ترب رملية ضحلة مع ماء متاح قليل. وأن فتح الثغور ليلاً يسمع بامتصاص CO_2 خلال فترة من اليوم يكون فيه التبخر بحده الأدنى. وخلال ساعات النهار فإن الثغور تُغلق للحد من كمية الماء المفقود وفي الوقت نفسه يمكنها الاستفادة من ثاني أكسيد الكربون الذي يدخل في المالات (شكل P-II). غير أن هناك ثمناً لابد وأن يدفعه النبات العصاري ذلك أن معدلات التمثيل الكربون وثلث تلك التي في النباتات العصارية تكون نصف تلك التي في النباتات ثلاثية الكربون وثلث تلك التي في النباتات رباعية الكربون. لذلك فإنه يُتوقع أن تنمو النباتات العصارية ببطء شديد في ظروف الرطوبة العالية. وبينما يستمر امتصاص CO_2 تحت ظروف الإجهاد المائي في هذه النباتات، فإن الضرر يكون كبيراً على النباتات CO_3 الناتج من عملية التنفس لاستمرار عملية البناء الصوئي يمكن أن تستفيد من CO_3 الناتج من عملية التنفس لاستمرار عملية البناء الضوئي وبالتالي إلى زيادة الوزن الجاف لها تحت ظروف الجفاف القاسي. ومما يذكر بأن بعض النباتات العصارية تغير دورة الكربون فيها إلى الدورة ثلاثية الكربون عندما تكون الظروف البيئية جيدة من حيث توفر الماء واعتدال درجة الحرارة.

التنفس الضوئي Photorespiration

ظهرت حقائق في الخمسينيات والستينيات من القرن العشرين الميلادي مفادها أن ثمة فرقاً نوعياً وكمياً بين عملية التنفس (تحرير CO_2) التي تحصل في الظلام وتلك التي تحصل في الضوء. وفي الحقيقة بأن الطريقة المتبعة على نطاق واسع لتقدير معدل عملية البناء الضوئي في خلايا منفردة كما في الطحالب أو نباتات سليمة هو بقياس التبادل الغازي أو من خلال قياس امتصاص CO_2 أو تحرير O_2 . وهذا بحد ذاته عملية معقدة ذلك أن هناك تفاعلات آيضية عديدة متنافسة يمكن أن تساهم في عملية التبادل الغازي. فالتنفس الخلوي(في المايتوكوندريا) مثال جيد لعكس مايحصل في البلاستيدات



شكل (٩-١١) فتح الثغور وغلقها في النباتات المصارية والفعاليات الأبضية المصاحبة لها

الخضر خلال عملية البناء الضوئي. وتستعمل كلمة تنفس بشكل واضح لتشير إلى نموذج من التبادل الغازي دون الإشارة إلى الأصل الأيضي لتلك الغازات. ويصطلح على قياس امتصاص CO₂ بوجود الضوء بالبناء الضوئي الظاهري أو البناء الضوئي الصافي من المتصاص CO₂ بمعزل عن CO₂ المتصرر من المايتوكوندريا. وعليه يمكن حساب البناء الضوئي الحقيقي أو الإجمالي بإضافة من المايتوكوندريا. وعليه يمكن حساب البناء الضوئي الحقيقي أو الإجمالي بإضافة كمية CO₂ المتصررة من المايتوكوندريا محسوبة خلال فترة الظلام إلى تلك الكمية الممتصة خلال فترة الضوء. وأن حساب عملية التبادل الغازي معقدة في جزء منها بسبب الأكسدة الأيضية ومايعقب ذلك من تحرير CO₂ مرتبط مباشرة مع الأيض الخاص بعملية البناء الضوئي. وقد أطلق مصطلح التنفس الضوئي والتي تتضمن اشتراك ثلاثة أكسدة نواتج قد سبق بناؤها في عملية البناء الضوئي والتي تتضمن اشتراك ثلاثة عضيات خلوية هي البلاستيدات الخضر والمايتوكوندريا والبيروكسيسومات. وقد دلت عضيات غلوية هي البلاستيدات الخضر والمايتوكوندريا والبيروكسيسومات. وقد دلت الدراسات على أنه ليست كافة القوة الاختزالية والطاقة الناتجة من عملية البناء والذي يتزامن مع تعجيل في امتصاص CO₂ والذي يحدث في الضوء دون الظلام.

ويمكن توضيح عملية التنفس الضوشي بالشكل الآتي:

يبدو أن هناك نوعاً من التنافس بين الأكسجين وثاني أكسيد الكربون على المواقع الفعالة لإنزيم (Ribulose bisphosphate carboxylase) Rubisco و O_2 و O_2 لكن هذا التنافس غيير مسوجود على المواقع الفيعالة لإنزيم O_2 و O_2 و O_3 و O_4 (Phosphoenolpyruvate carboxylase) Pepco ومما هو معروف بأن الإنزيم Pepco هو مفتاح دورة كالفن وإنزيم Pepco هو مفتاح الدورة رباعية الكربون وبالتالي فإن التنفس الضوئي لايحتمل أن يحصل في النباتات رباعية الكربون وبالتالي فإن التنفس أي نوع من الألفة بين الأكسجين و Pepco كما أن البناء الضوئي رباعي الكربون أي نوع من الألفة بين الأكسجين و Pepco كما أن البناء الضوئي رباعي الكربون أي نوع من الألفة بين الأكسجين و Pepco كما أن البناء الضوئي رباعي الكربون أي نوع من الألفة بين الأكسجين و Pepco أن يؤدي إلى تركيز عالي من O_2 في تلك كالفن في خلايا غمد الحزمة وهذا من شأنه أن يؤدي إلى تركيز عالي من O_4 في تلك النسيج وبالتالي فإن عملية الخرياء ما يزيد عملية تثبيت ثاني أكسيد الكربون في ذلك النسيج وبالتالي فإن عملية التنفس الضوئي في النباتات رباعية الكربون غير محتملة للحدوث إلى أي مدى وتحت أنه ظروف.

إن عملية إدخال الأكسجين (أكسبجة) Oxygenation إلى سكر رايبيولوز-١، ٥-ثنائي الفوسفات بوجود إنزيم Ribulose-1, 5-bisphosphate oxygenase) Rubisco تؤدي إلى دخول ذرة أكسبجين واحدة في واحد من نواتج التفاعل وهو ٢-فوسسفو جلايسكوليت

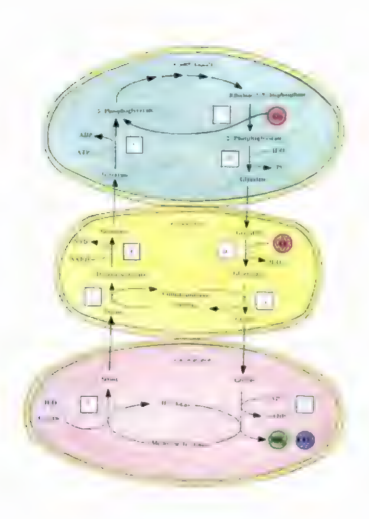
$$CH_2O - P$$
 $C = O$
 $CH_2O - P$
 $CH_2O - P$
 $CH_2O - P$
 $COOH$
 $CH_2O - P$
 $CH_2O - P$

إن المركب ٢-فـوسـفـو جـلايكوليت 2-Phosphoglycolate يدخل في سلسلة من التفاعلات تؤدي إلى تحرير جزيء من ثاني أكسيد الكربون فضلاً عن استعادة ماتبقى من كربون بدورة تساهم فيها العضيات الثلاثة (شكل ٩-١٢).

إن متابعة سير تفاعلات التنفس الضوئي تؤكد أن هناك صرف طاقة مرتبط بهذه العملية، حيث أن مقدار ATP والقوة الاختزالية NAD(P)H المستغلة في مسار الجلايكوليت Glycolate pathway بعد عملية الأكسجة مساوياً تقريباً إلى تلك المصروفة في عملية اختزال جزيء CO_2 في دورة كالفن مع أن هناك فقداً للكربون بشكل CO_2 في تفاعلات التنفس الضوئي.

ومن هذا الجانب فإن عملية التنفس الضوئي تبدو مكلفة فيما يخص الكربون والطاقة حيث يعتقد أن هناك هدر 7% أو أكشر من 100 المشبت في عملية البناء الضوئي. ومن المنطقي أن يُطرح السؤال الآتي: لماذا يقوم النبات بعملية مهدرة للمادة والطاقة ولايبدو الجواب سهلاً بالرغم من وجود عدد من الأفكار المقدمة للإجابة. وفي البداية يمكن القول بأن عملية إدخال الأكسجين (أكسجة) إلى رايبيولوز 10 م- ثنائي الفوسفات لامفر منها حيث أن 10 و 10 و 10 يتنافسان على الموقع الفعال لإنزيم Rubisco نفسه، وبالتالي لايمكن تفادي الخطوة الأولى من تفاعلات التنفس الضوئي. كما أن دورة جلايكوليت Glycolate cycle تفيد في استعادة كمية جيدة من الكربون بشكل 10-3. فضلاً عن أن هناك بعض المركبات الوسطية مثل الأحماض الأمينية السيرين Serine والجلايسين Glycine والتي تفيد في عمليات البناء الحيوي. كذلك هناك من يعتقد بأن النبات يسلك ذلك المسار عندما تكون هناك كميات فائضة من الطاقة والقوة الاختزالية

أو الأكسجين الفائض الذي قد يشكل سمية عالية. وكما قدمت اقتراحات أخرى مهمة وهي أن لهذه الدورة أهمية كبيرة في توفير كميات CO_2 تحت ظروف الإجهاد المائي والإضاءة العالية، لأن الثغور تُغلق تحت ظروف شحة الماء مما يؤدي إلى هبوط في دخول CO_2 إلى النبات من الجو.



شكل (٩-١٢)

تفاعلات التنفس الضوئي

أ - مخطط يوضح التفاعلات في العضيات الثلاثة

(1) Ribulose-1,5- bisphosphate oxygenase

(2) Phosphoglycolate phosphatase

Phosphoglycolate + H₂O ---- Glycolate + Pi

(3)Glycolate oxidase

Glycolate + O₂ — Glyoxylate + H₂O₂ بوجود انزم Catalase بتحول H₂O₂ الى ماء واكسمين

(4) Glyoxylate: Glutamate aminotransferase

Glyoxylate + Glutamate Glycine + α - Ketoglutarate

(5) Glycine decarboxylase

Glycine + NAD⁺ + H₄. folate + H₂O NADH+H⁺ + CO₂ + NH₃ + Methylene H₄ - folate

(6) Serine hydroxymethyltransferase

Methylene H₄- folate + H₂O Glycine Serine + H₄- folate

(7) Serine aminotransferase

Serine + \alpha - Ketoglutarate - Hdroxypyruvate + Glutamate

(8) Hydroxypyruvate reductase

Hydroxypyruvate+ NADH+H⁺ Glycerate + NAD⁺

(9) Glycerate kinase

Glycerate + ATP ----- 3- Phosphoglycerate + ADP

ب- التفاعلات التفصيلية والإنزيات المساهمة (Taiz and Zeiger, 1998)

وقد بذلت محاولات من قبل علماء تربية النبات لغرض استنباط أصناف جديدة تمتاز بعدم وجود هذه الدورة أو أن يكون التنافس بين O₂ و CO₂ على الموقع الفعال لإنزيم Rubisco لصالح CO₂، لكن هذه المحاولات لم تكن ناجحة. ويمكن تحسين إنتاجية النباتات بزيادة كفاءة عملية البناء الضوئي وتمثيل الكربون والذي يُلاحظ في النباتات المتشحمة (العصارية) ورباعية الكربون.

العوامل المؤثرة في عملية البناء الضوئي

Factors Affecting Photosynthesis

- أ العوامل الخارجية: وتشمل تركيز CO₂ ودرجة الحرارة والضوء وتوافر الماء والعناصر الغذائية في التربة ومختلف المواد في بيئة النبات والأكسجين.
- ب العوامل الداخلية: وتشمل محتوى المادة الخضراء، ونواتج عملية البناء الضوئي وغيرها.

العوامل الخارجية External Factors

1- تركيز ثاني أكسيد الكربون CO₂ Concentration

إن تركيز CO_2 في الجو يكون ضئيلاً نسبياً حوالي 0.7.% حجماً، وهي كمية ثابتة تقريباً لكنها توفر الكمية المطلوبة للطحالب والنباتات لعملية البناء الضوئي. وتقوم عملية التنفس بتعويض 0.7.% المستهلك في عملية البناء الضوئي، بيد أن هناك مصادر أخرى غير التنفس مثل أكسدة وتحلل المواد العضوية فضلاً عن عمليات احتراق الوقود. وقد حددت طبيعة العلاقة بين تركيز 0.7.% ومعدل عملية البناء الضوئي، حيث أن زيادة معدل هذه العملية إنما هي مصاحبة مع زيادة تركيز 0.7.% خصوصاً في النباتات ثلاثية الكربون 0.7.% لكن الزيادة الكبيرة في تركيز 0.7.% تؤدي إلى هبوط في معدل عملية البناء الضوئي نظراً للتأثير السام للتركيزات العالية من 0.7.% على البروتوبلازم.

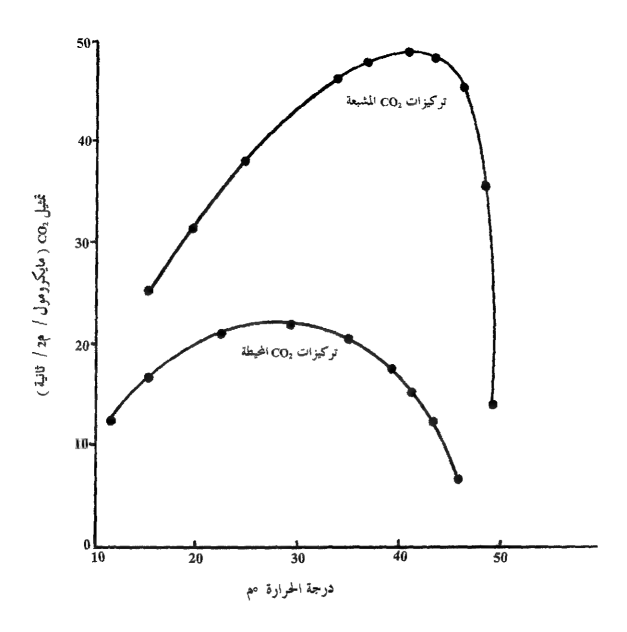
ومن الجدير بالذكر فإن تركيز CO_2 قد تضاعف خلال ١٦٠ ألف سنة الماضية والذي حفز العلماء والمختصين لدراسة هذه الظاهرة والتي أُطلق عليها ظاهرة البيوت الزجاجية (المحمية) Greenhouse effect. ويبدو أن زيادة تركيز CO_2 يسبب في زيادة درجة الحرارة حيث أن CO_2 يقوم بحجز الإشعاعات المنعكسة ذات الموجات الطويلة مما يؤدي إلى تسخين الجو. ويمكن لتلك الزيادة في درجة الحرارة أن تؤثر سلباً في عملية البناء

الضوئي. وجاءت تسمية ظاهرة البيوت الزجاجية من الحقيقة بأن زجاج تلك البيوت يعيق انعكاس الموجات الطويلة مسبباً ارتفاع في درجة الحرارة.

آ- درجة الحرارة Temperature

تؤثر درجة الحرارة كثيراً في عملية البناء الضوئي بالرغم من أنها نشطة في مدى يتراوح بين الصغر المئوي وأقل من 1 م، ذلك أن درجات الحرارة المؤثرة في خصائص البروتين لابد وأن تؤثر في هذه العملية. ويرتبط تأثير درجة الحرارة مع تأثير الضوء، وعليه لايكون لدرجة الحرارة تأثير على معدل البناء الضوئي عندما تكون الإضاءة قليلة، أما إذا توافر الضوء و 0 فإن ارتفاع درجة الحرارة يزيد من معدل عملية البناء الضوئي. ولايغيب عن البال بأن زيادة درجة الحرارة إلى حد تصبح مؤثرة في خصائص البروتوبلازم بشكل عام والبروتين بشكل خاص إنما تؤدي إلى خفض سرعة هذه العملية.

وعندما يرسم معدل البناء الضوئي كدالة لدرجة الحرارة فإن المنحنى يكون بشكل ناقوس Bell shape حيث يمثل الجزء الصاعد Ascending arm من المنحنى التحفيز المعتمد على درجة الصرارة حتى الوصول إلى الصالة المثالية، بينما يمثل الجزء النازل Descending arm الفسار لدرجة العرارة (شكل ١٣-١٩). إن انخفاض معدل عملية البناء الفسوئي بسبب ارتفاع أو انحفاض درجة العرارة ليس بعيداً عن التأثيرات السلبية لتلك الظروف على الأنشطة الأيضية والإنزيمات والأغشية البلازمية. كما أن تأقلم كثير من النباتات للبيئات الباردة قد يعود إلى زيادة تركيز بعض إنزيمات التفاعلات غير المعتمدة على الضوء. أما تأقلم النباتات للبيئات الحارة فيُعزى إلى زيادة الثبات الحراري لبعض محتوى الدهون المشبعة في الأغشية البلازمية فضلاً عن زيادة الثبات الحراري لبعض الإنزيمات.



شكل (۱۳-۹) شكل CO_2 شكل ورجة الحرارة على عملية البناء الضوئي تحت مستويبين من ثاني أكسيد الكربون CO_2 تأثير درجة الحرارة على عملية من CO_2 و تركيزات عادية من CO_2 (Taiz and Zeiger, 1998)

الضوء Light -۳

هناك مجموعة العوامل الضوئية المؤثرة في عملية البناء الضوئي، وهذه تشمل الضوء المنعكس Reflected والمنتص Absorbed والنافذ Transmitted فضلاً عن شدة ونوعية الضوء وفترة الإضاءة المتاحة والتأثير المدمر للضوء. لكن العامل الجدير بالتأكيد هو ماهية الضوء النافع (الضوء الممتص) والذي يكون متاحاً للنبات، حيث نوقشت الأطياف الضوئية المؤثرة في عملية البناء الضوئي من خلال الامتصاص الأقصى لصبغات كلوروفيل أو ب لتلك الأطياف (شكل ٩-٥). كذلك فإن لشدة الإضاءة دور مهم في عملية البناء الضوئي حيث أن العلاقة طردية لكن لابد وأن تكون العوامل الأخرى غير محددة المعملية. بزيادة شدة الإضاءة زيادة كبيرة فإن الخلايا الخضر تصبح عرضة للأكسدة الضوئية المنافئة الكلوروفيل بوجود الأكسجين مما يؤدي إلى قصر (تحول إلى اللون الأبيض) Bleaching الكلوروفيل في مجمل فضلاً عن كبح فعالية إنزيمات مهمة وهذا ينعكس في اضطراب الأيض في مجمل مساراته. إن موقع الورقة يؤثر كثيراً في التعرض للكمية الكبرى من الضوء حيث تقوم مساراته. إن موقع الورقة يؤثر كثيراً في التعرض للكمية الكبرى من الضوء حيث تقوم الأوراق بتنظيم نفسها بطريقة ما لهذا الغرض. كما أن تشريع الورقة يتكيف لزيادة كفاءة المتصاص الضوء وبالتالي كفاءة عالية لعملية البناء الضوئي.

3- الماء والعناصر الغذائية Water and Nutrient Elements

بالرغم من أن عملية البناء الضوئي لاتحتاج إلى كميات كبيرة من الماء بالمقارنة مع تلك الكميات المطلوبة لاستمرار الحياة والفعاليات الحيوية الأخرى، فإن العجز في الماء إنما يؤثر في مجمل النظام الحي وبالتالي يؤثر في عملية البناء الضوئي بصورة غير مباشرة. وقد تأكد ذلك من خلال دراسات عديدة، فقد وجد أن إزالة الماء من البروتوبلازم يؤثر في الخصائص الغروانية له وهذا من شأنه أن يؤدي إلى هبوط العمليات الحيوية مثل البناء الضوئي والتنفس والكفاءة الإنزيمية وغير ذلك. كذلك فإن نقص الماء في بيئة النبات يؤدي إلى غلق الشغور وهبوط عملية التبادل الغازي وخصوصاً دخول CO₂ إلى النسيج المتوسط هذا فضلاً عن تدمير التركيب الدقيق لنظام البناء الضوئي.

من جانب آخر فإن ظروف ملوحة التربة ومايرافقها من تغيير في الخصائص التشريحية والتركيبية والفسيولوجية يؤثر كثيراً في معدل عملية البناء الضوئي. كما

أن نقص العناصر الغذائية في النبات يؤثر سلباً في هذه العملية. ويمكن الرجوع إلى الفصل السادس لمزيد من التفاصيل حول دور العناصر الغذائية في أيض النبات. كما سيناقش تأثير الجفاف والملوحة في عملية البناء الضوئي في الفصل السابع عشر.

0- الأكسجين Oxygen

وجد بعض الباحثين أن زيادة تركيز O₂ يؤثر سلباً في عملية البناء الضوئي، لكن نتائج متضاربة قد توصل إليها باحثون أخرون حيث أن معدل عملية البناء الضوئي لايتغير سواء في النيتروجين النقي أو في الهواء (٢١٪ أكسجين). لكن هذا المعدل قد يتأثر سلباً في الأكسجين النقي. وهناك عدد من الأسباب حول التأثير السلبي للأكسجين على عملية البناء الضوئي أهمها:

- ١- الأكسجين ضروري لعملية التنفس وهذه تتنافس مع عملية البناء الضوئي على بعض المركبات الوسطية المهمة المشتركة للعمليتين. وعليه فإن وجود الأكسجين من شأنه أن يشجع سرعة معدل التنفس، مما يؤدي إلى أن عملية التنفس تتنافس على المركبات الوسطية وهذا يقود إلى هبوط في عملية البناء الضوئي.
- قد يتنافس O₂ مع CO₂ على الهيدروجين وبالتالي يختزل الأكسجين بدلاً من CO₂. والمرافقات الإنزيمية التي تختزل ضوئياً قد تساهم في تقديم الهيدروجين الخاص بها للأكسجين أكثر مما تقدمه لثاني أكسيد الكربون وبالتالي إعاقة عملية البناء الضوئي.
- Rubisco على المواقع الفعالة لإنزيم O_2 على المواقع الفعالة لإنزيم O_2 حيث يكون هذا التنافس لصالح الأكسجين مما يؤدي إلى انصراف عملية البناء الضوئي باتجاه تفاعلات التنفس الضوئى المعروفة.

Pollutants الملوثات -1

تنتشر الملوثات لدرجة كبيرة في المناطق الصناعية والتي تؤثر كثيراً في أيض النبات وخصوصاً في عملية البناء الضوئي. ومن أهم تلك الملوثات الأوزون وأكاسيد النيتروجين والكبريت والكلوروالفلور. تؤثر هذه الملوثات في خصائص الأغشية البلازمية وخصوصاً أغشية البلاستيدات الخضر. ومن الملوثات التي درست بشكل تفصيلي المبيدات العشبية. تعمل هذه المبيدات على إحداث تغيرات في المستوى الكيموحيوي والفسيولوجي فضلاً عن الشكل الظاهري، فهي تؤثر في التفاعلات الحاصلة في البلاستيدات وأيض الأحماض النووية. هذا فضلاً

عن فقد الكلوروفيل. تؤثر هذه المبيدات بشكل خاص في التفاعلات المعتمدة على الضوء بشكل خاص. ولمزيد من التفاصيل يمكن الرجوع إلى الوهيبي (١٩٩٠م).

العوامل الداخلية Internal Factors

1- الكلوروفيل Chlorophyll

يعد الكلوروفيل أحد العوامل الرئيسية في إنجاز عملية البناء الضوئي ذلك أن تفاعلات الضوء تعتمد عليه بشكل أساسي، وعليه فإن الأجزاء غير الخضر في الأوراق المبرقشة والمصابة لاتستطيع القيام بعملية البناء الضوئي.

٢- تراكم نواج عملية البناء الضوئي

Accumulation of the Products of Photosynthesis

إن تراكم نواتج عملية البناء الضوئي لدرجة كبيرة يكون مصاحباً بهبوط في سرعة هذه العملية وزيادة في سرعة عملية التنفس. وتختلف النباتات في اختزان مواد البناء الضوئي فعلى سبيل المثال تختزن نباتات ذوات الفلقة الواحدة السكريات الذائبة بينما تتكاثف هذه السكريات في ذوات الفلقتين لتكوين النشا. وبما أن النشاغير ذائب فإن نواتج عملية البناء الضوئي تُبعد أولاً بأول من وسط التفاعل وهذا يؤدي إلى استمرار العملية، لكن ذلك لايحدث في نباتات ذوات الفلقة الواحدة.



الفصل العاشر

التنفس

Respiration

يحتاج النبات، والكائنات الحية عموماً، إلى مصدر للطاقة لإنجاز الأفعال الحيوية. ومن الحقائق العامة في مجال الأيض إن الكائن الحي يحصل على غذائه ويقوم بهضمه أو تحويله إلى صورة تسهل الاستفادة منه لبناء خلايا جديدة أو تعويض الخلايا التالفة فضلاً عن توفير الطاقة الحيوية التي يستفيد منها الكائن الحي لغرض إنجاز تلك التفاعلات الحيوية.

وكما دُرس في الفصل التاسع (البناء الضوئي) فإن النباتات الفضر والطحالب تقوم بامتصاص الطاقة الشمسية وتحويلها إلى طاقة كيميائية مخزونة في روابط كيميائية للمركبات الناتجة من تلك العملية. غير أن تلك الطاقة تتحرر بعملية التنفس التي هي بمثابة عملية هدم تأكسدي Oxidative catabolism.

وفي هذه العملية فإن مركبات عضوية عديدة تتحلل إلى ثاني أكسيد الكربون والماء، وأن الطاقة المتحررة تُستغل لإدارة العمليات الحيوية فضلاً عن إنتاج المركبات الوسطية التي تستخدمها الخلية كمواد أساسية لعمليات حيوية أخرى مثل بناء المكونات الخلوية ومركبات عطرية (أروماتية) وصبغات ... إلخ. وتوصف عملية التنفس بأنها عملية تأكسدية - اختزالية والتي فيها تتأكسد المركبات العضوية الكربوهيدراتية كالنشا والسكروز وغيرها فضلاً عن مركبات الدهون والأحماض العضوية وحتى البروتينات يمكن أن تستخدم كمواد تنفسية. لكن يمكن القول بأن سكر الجلوكوز هو المادة الأساسية في عملية التنفس حيث يمكن كتابة معادلة التنفس بصيغتها العامة:

$$C_6H_{12}O_6 + 6O_2$$
 انزیمات $C_6H_{12}O_6 + 6H_2O_3 + 6O_3$

وتقدر هذه المطاقة بـ ٦٨٦ كيلو سعرة/جزيء جرامي جلوكوز. وتتضمن عملية التنفس:

امتصاص الأكسجين.

٣- تحول الكربوهيدرات المعقدة إلى ثاني أكسيد الكربون والماء. وهذا يعني أكسدة

المواد الغذائية أكسدة تامة.

- ٣- تحرر الطاقة والتي يستخدم جزء منها في إنجاز عمليات حيوية والباقي يُفقد بشكل حرارة. إن الطاقة الحيوية تُحفظ في مركبات ATP بشكل أساسي، ويتم استخدامها في عمليات النمو وتراكم الأيونات وغيرها من الأنشطة الحيوية.
 - 3- تكوين مركبات وسطية تقوم بأدوار مختلفة في الفعاليات الحيوية.

إن هذا النوع من التنفس والذي فيه يشترك الأكسجين بشكل أساسي لغرض إنجاز الأكسدة النهائية وتكوين الماء يسمى بالتنفس الهوائي Aerobic respiration، وهو الشائع في النباتات والصيوانات والفطريات والطلائعيات. غير أن بعض الكائنات الدقيقة مثل بعض الخمائر فإنها تحرر الطاقة بأكسدة المواد الكربوهيدراتية بعدم وجود الأكسجين (تنفس لاهوائي Anaerobic respiration). ولاتحدث أكسدة تامة لتلك المواد ويتكون الكحول الإثيلي بدلاً من الماء وهو نادر الحدوث في النباتات الراقية. ويمكن تمثيل المواد المتفاعلة والمواد الناتجة بالمعادلة الأتية:

$$C_6H_{12}O_6$$
 طاقة $+ 2C_2H_5OH + 2C_2H_5OH + 2C_3H_5OH + 2C_5H_5OH + 2C_5H$

أما التنفس في البكتريا فإنه يحدث بطريقة خاصة حيث تحصل البكتريا على الطاقة اللازمة للعمليات الحيوية نتيجة أكسدتها لبعض المواد غير العضوية مثل بكتريا Nitrites التي تمتص الأكسجين وتؤكسد به الأمونيا إلى النتريت Nitrites

$$2NH_3 + 3O_2 \longrightarrow 2HNO_2 + 2H_2O + 3O_2$$

وهذه البكتريا تعيش مع جنس آخر من البكتريا يعرف بـ Nitrobacter الذي يؤكسد مركبات النتريت إلى نترات وخلال ذلك تنطلق الطاقة:

$$2HNO_2 + O_2 \longrightarrow 2HNO_3 + 3$$
طاقة

وهناك أنواع أخرى من البكتريا مثل بكتريا الكبريت Sulfur bacteria وبكتريا الحديد Iron bacteria التي تقوم بأكسدة مركبات لاعضوية حاوية على الكبريت أو الحديد لإطلاق طاقة تستفيد منها تلك البكتريا لإنجاز التفاعلات الحيوية.

Respiratory Quotient معامل التنفس

وهو النسبة بين حجم ثاني أكسيد الكربون الناتج إلى حجم الأكسجين الممتص ${\rm CO}_2$ ناتج ${\rm CO}_2$ ممتص). وتعتمد قيمة معامل التنفس على كمية الأكسجين في المواد الغذائية المستخدمة في التنفس، لذلك فإن قيمة هذا المعامل تختلف حسب مادة التنفس فيما إذا كانت مواد كربوهيدراتية أو دهنية أو بروتينية أو غيرها من المواد فضلاً عن الطريق الذي تسلكه عملية تحليل المواد المختلفة أثناء عملية التنفس.

أ - المواد الكربوهيدراتية

$$C_6H_{12}O_6 + 6O_2 \longrightarrow 6CO_2 + 6H_2O + 6H_2O$$
 طاقة
$$1 = \frac{6}{6} = 0$$
معامل التنفس

ب - المواد الدهنية

$$C_{57}H_{104}O_6 + 80O_2 \longrightarrow 57CO_2 + 52H_2O + 4000$$
معامل التنفس = $\frac{57}{80}$ = معامل التنفس

إن المواد الدهنية تتطلب قدراً كبيراً من الأكسجين لأكسدتها ذلك أن نسبة الأكسجين إلى الكربوه يوراتية. وتتحول المواد الأكسجين إلى الكربوه يوراتية. وتتحول المواد الدهنية على مراحل إلى مواد قابلة للأكسدة في المايتوكوندريا. وخلال تلك التفاعلات يستخدم الأكسجين ذلك أن التحليل الأولي يكون بتكوين أحماض دهنية لاتلبث أن تتحلل إلى استل المرافق الإنزيمي أ Acetyl-CoA بدورة تسمى دورة جالايوكسليت إلى استل المرافق الإنزيمي أ Acetyl-CoA بدورة تسمى دورة هذا إضافة إلى الأكسجين المطلوب في عملية الأكسدة النهائية.

ج - المواد البروتينية

هذه المواد تتميز باحتوائها على نسبة من الأكسجين إلى الكربون أقل مقارنة مع المواد الكربوهيدراتية. وتحت ظروف الإجهاد القاسي من الماء والملوحة ودرجة الحرارة تستخدم المواد البروتينية كمواد تنفس إلا أنه حينما تنفد المواد الدهنية والمواد الكربوهيدراتية، تتحلل المواد البروتينية إلى أحماض أمينية يُنزع منها مجموعة الأمين كي تتحول إلى أحد أحماض دورة كريبس. وتستهلك البروتينات حجماً كبيراً من الأكسجين مقارنة مع ثاني أكسيد الكربون الناتج وبالتالي فإن معامل التنفس أقل من الوحدة.

د - الأحماض العضوية

هذه المركبات غنية بالأكسجين ونسبة الأكسجين إلى الكربون فيها مرتفعة مقارنة مع المواد الكربوهيدراتية، وبالتالي فإنها تحتاج أكسجين قليل مقارنة مع ثاني أكسيد الكربون الناتج. ونتيجة لذلك فإن معامل التنفس فيها يكون أكثر من الوحدة.

COOH
$$C = O$$
 $C = O$
 $C =$

هــ -معامل التنفس في النباتات المتشحمة (العصارية)

في هذه النباتات لاتحدث أكسدة تامة للمواد الكربوهيدراتية وتتكون مركبات وسطية دون إنتاج ثاني أكسيد الكربون. وكما ذكر في الفصل التاسع فإن الثغور تكون مفتوحة في الظلام حيث تتأكسد المركبات الكربوهيدراتية إلى مركبات وسطية دون تصاعد ثاني أكسيد الكربون. وفي الضوء فإن ثاني أكسيد الكربون الناتج بعملية التنفس يُستهلك بعملية البناء الضوئي (دورة كالفن) وبالتالي يحدث امتصاص للأكسجين دون إنتاج ثاني أكسيد الكربون. لذلك فإن معامل التنفس نظرياً مساوياً صف.

و - معامل التنفس في التنفس اللاهوائي

مما هو معروف بأن بعض الضمائر والبكتريا تتنفس لاهوائياً (بدون أكسجين) وبالتالي فإن معامل التنفس في هذه الكائنات يكون رياضياً مساوياً مالانهاية (∞) .

Mechanism of Respiration آلية التنفس

تشتمل عملية التنفس وتحرير الطاقة من المركبات الكربوهيدراتية على ثلاث

مراحل رئيسية:

التحلل السكري −۱ Glycolysis

Krebs cycle حررة كريبس −۲

Electron transport system نظام النقل الالكتروني -٣

التحلل السكري Glycolysis

وهي عملية تحليل المواد الكربوهيدراتية مثل الجلوكوز والنشا والسكروز في السايتوبلازم إلى مركبات وسطية تنتهي بتكوين حامض البايروفيك Pyruvic acid.
ويوضح الشكل (١-١٠) الخطوات الكيم وحيوية التي توضح تحليل المركبيات الكربوهيدراتية خلال عملية التحلل السكري. إن جزيء واحد من السكر السداسي (جلوكوز أو فركتوز) يعطي جزيئين من حامض البايروفيك. تحصل عملية التحلل السكري في كافة الكائنات الحية سواءً كانت بدائية النواة أو حقيقية النواة. ويبدو من متابعة سير التفاعلات أن السكر السداسي يُفسفر مرتين بوجود إنزيمات Kinases متابعة سير التفاعلات أن السكر السداسي يُفسفر مرتين بوجود إنزيمات بالفوسفات والمرافق الإنزيمي ATP (أدينوسين ثلاثي الفوسفات) الذي يزود مواد التفاعلات بالفوسفات بعدها ينشطر السكر السداسي المفسفر (فركتوز ١-١، ٦-ثنائي الفوسفات بالفوسفات وجزيء جليسسر ألديهايد -٣- فوسفات (Fructose-1,6-bisphosphate وجزيء ثنائي هيدروكسي أسيتون -٣- فوسفات الناكري تبدأ وبسفات الطاقة القابلة للاستعمال حيث بوجود إنزيم Dehydrogenase الذي يسهل NADH إلى ADH إلى NADH إلى NADH إلى NADH إلى NADH

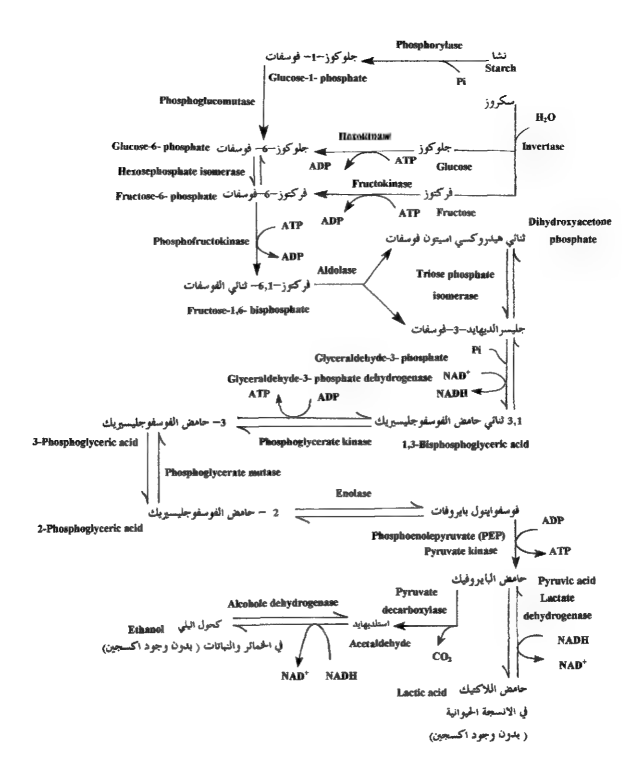
$$NAD^+ + 2e^- + H^+$$
 NADH

هذا فضلاً عن عملية فسفرة بوجود فوسفات لاعضوية لإنتاج -١، ٣ -ثنائي فوسفو حامض الجليسريك 1,3-Bisphosphoglyceric acid. ومما هو معروف بأن 'NAD مرافق إنزيمي عضوي يرتبط مع عدد من الإنزيمات التي تسهل تفاعلات الأكسدة والاختزال إنزيمي عضوي يرتبط مع عدد من الإنزيمات التي تسهل تفاعلات الأكسدة والاختزال الخلوية Cellular redox reactions. إن 'NAD هو الشكل المؤكسد من المرافق الإنزيمي وهذا يمكن أن يُظهر تفاعلاً عكسياً الكترونياً لتكوين NADH جاعلاً من هذا مركباً مختزلاً قوياً نسبياً. وبالتالي فإن NADH يحتفظ بطاقة حرة يمكن أن تتحرر، كما سنلاحظ خلال عمليات الفسفرة التأكسدية ونظام النقل الالكتروني في أغشية المايتوكوندريا الداخلية. إن الأكسدة التالية لـ NADH بوجود الأكسجين بواسطة نظام النقل الالكتروني يحرر طاقة حرة كافية لتوجيه عملية بناء ATP. وأن كل جزيء جلوكوز يدخل مسار التحلل السكري يعطي جزيئين من NADH. إن الحامض الكربوكسيلي المفسفر في كربون رقــــم (١) (ADH.)

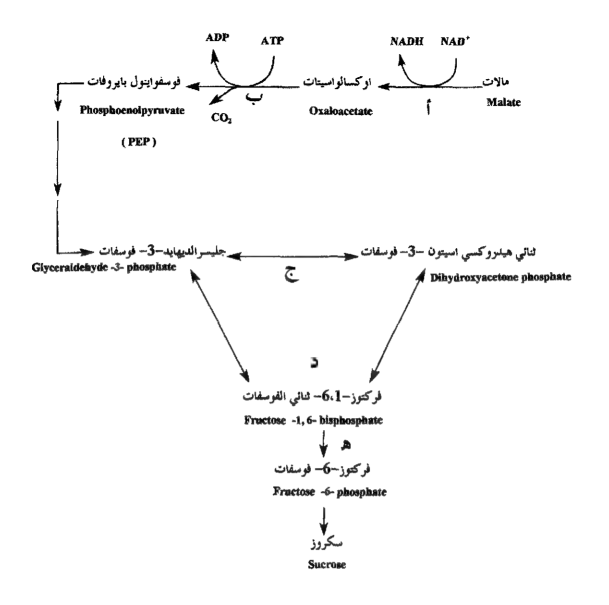
1,3-Bisphosphoglycerate

يمثل مركباً حاملاً طاقة حرة كبيرة عند التحلل المائى مما يجعل هذا المركب مانحاً قوياً لجموعة الفوسفات. وفي الخطوة التالية التي يقوم بتسهيلها إنزيم Kinase فإن الفوسفات في كربون رقم (١) تُنقل إلى ADP لتكوين ATP وحامض٣-فوسفو حامض الجليسريك (3-Phosphoglyceric acid) أو 3-Phosphoglyceric acid). ولكل جزيء جلوكوز يدخل مسار التحلل السكرى يعطى جزيئين من ATP من هذه التفاعلات. ولايغيب عن البال بأن هذا النوع من تفاعلات بناء ATP بهده الطريقة يسمى فسيفرة على مستوى مادة التفاعل Substrate level phosphorylation لأن ذلك يتطلب نقل مباشر لمجموعة الفوسفات من جزىء متفاعل إلى ADP لتكوين ATP والذي يختبلف عن الفسافرة التأكسيية Oxidative phosphorylation التي تحدث في نظام النقل الالكتروني في المرحلة الأخيرة من التنفس. بعد ذلك يُنقل الفوسفات من كربون (٣) لمركب 3-PGA إلى كربون رقم (٢) ويصاحب ذلك إزالة جسزيء ماء لتكوين مسركب فسوسسف واينول بايروفات Phosphoenolpyruvate (PEP). لمجموعة الفوسفات في PEP طاقة حرة عالية عند التحلل المائي ذلك أنه مانح فوسفات جيد. وفي الخطوة الأخيرة من تفاعلات التحلل السكري فإن إنزيم Pyruvate kinase يسهل عملية فسفرة على مستوى مادة التفاعل أخرى لإنتاج ATP وحامض البايروفيك. هذا التفاعل غير عكسي ويعطي جزيئين من ATP لكل جزيء جلوكوز يدخل مسار التحلل السكرى (شكل ١٠-١).

ومن الجدير بالذكر بأن التفاعلات أعلاه يمكن أن تُستغل في تفاعلات عكسية لبناء المجلوكوز من جزيئات عضوية أخرى والتي يُطلق عليها اسم توليد الجلوكوز Gluconeogenesis والتي يمكن ملاحظتها بشكل واضح خلال إنبات البذور في النباتات الراقية مثل الخروع وتباع الشمس التي تختزن كميات كبيرة من الكربون بشكل دهون. خلال إنبات تلك البذور فإن المركبات الدهنية تتحول إلى سكروز (شكل ١٠-١٠). فعندما تتحلل المركبات الدهنية داخل الجلايوكسيسومات Glyoxysomes إلى أحماض دهنية والتي تنتح استل المرافق الإنزيمي أ الذي يدخل دورة جلايوكسليت Glyoxylate cycle المتكون حامض السكسنيك Succinic acid الذي بدوره يدخل المايتوكوندريا ليشترك بدورة كسريبس. وحامض الماليك Malic acid الذي يتكون في تلك الدورة قصد يُنقل من المايتوكوندريا إلى السايتوسول حيث تبدأ تفاعلات هي في حقيقتها عكس تفاعلات المتحل السكري لتكوين فركتوز - قوسفات الذي يساهم في بناء السكروز (شكل المتحري).



شكل (١٠١) تفاعلات التحلل السكري والتنفس اللاهوائي



شکل (۱۰-۲)

تفاعلات توليد الجلوكوز Gluconeogenesis

مفتاح الإنزعات:

Malic dehydrogenase - i

PEP carboxykinase - ب

Triose phosphate isomerase - &

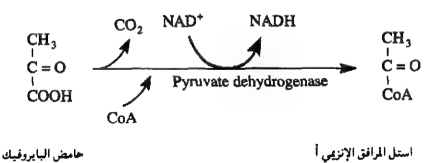
Aldolase - 3

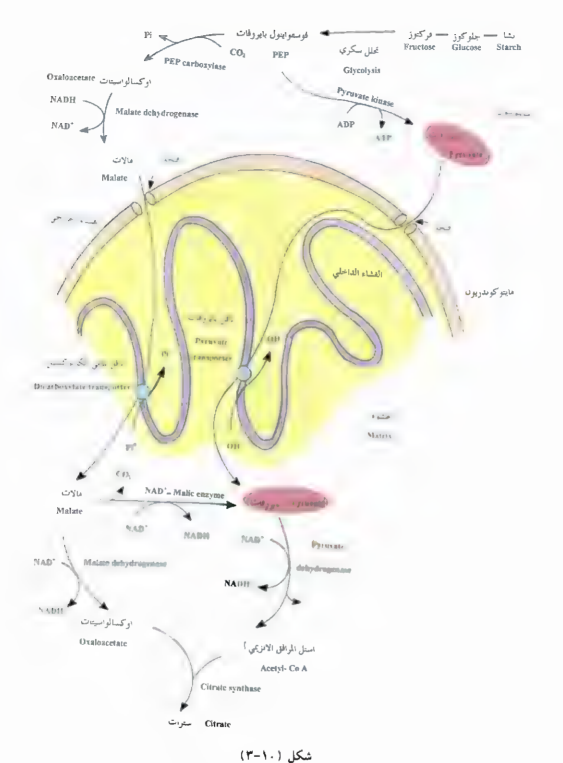
Pyrophosphate fructose-6-phosphate 1-phosphotransferase - •

دورة كربيس Krebs Cycle

وهي المرحلة الشانية من مسراحل التنفس الهوائي والتي تسمى دورة الحامض الشلاثي الكربوكسيل Tricarboxylic acid cycle كريبس Krebs cycle ورة كريبس (TCA cycle) Tricarboxylic acid cycle كريبس الشبة إلى مكتشفها Hans A. krebs الذي افترض سلسلة التفاعلات الدورية في عملية تحليل البايروفات هوائياً. كما يمكن تسميتها بدورة حامض الستريك Citric acid cycle نسبة إلى الصامض العضوي الأول المتكون بعد دخول حامض البايروفيك إلى داخل المايتوكوندريا. وقد وجد أن حامض البايروفيك يدخل بآلية خاصة إلى داخل المايتوكوندريا حيث توجد فتحة كبيرة في الغشاء الخارجي تسمح بمروره وثمة ناقل المايتوكوندريا حيث توجد فتحة كبيرة في الغشاء الداخلي ويكون ذلك بعملية تبادل خاص بالبايروفات وأيون الهيدروكسيل "OH ، فتدخل البايروفات إلى حشوة خاص بين البايروفات وأيون الهيدروكسيل "OH ، فتدخل البايروفات إلى حشوة المايتوكوندريا وفي الوقت نفسه تخرج أيونات الهيدروكسيل (شكل ١٠-٣). وتحدث داخل الحشوة تفاعلات انتقالية ونزع للكربون في سلسلة من تفاعلات لتكوين استل ميث تصمل تفاعلات تأكسدية ونزع للكربون في سلسلة من تفاعلات لتكوين استل المرافق الإنزيمي أ Acetyl-CoA.

وعليه ينتج NADH وثاني أكسيد الكربون.





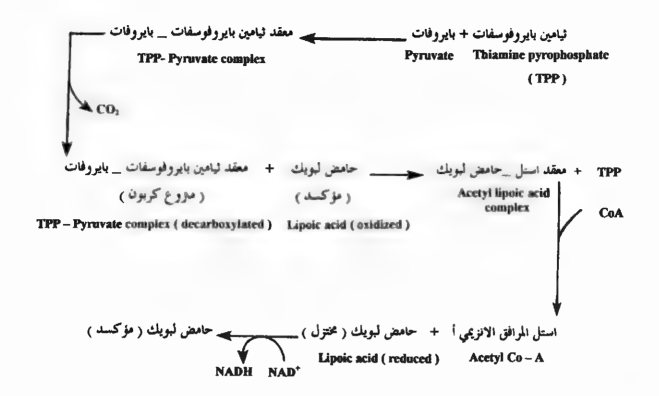
دخول البابروفات والمالات للمايتوكوندريا يُلاحظ وجود ناقل للبايروفات وآخر متخصص لنقل الأحماض ثنائية الكربوكسيل (Taiz and Zeiger, 1998)

إن جزء حامض الأستيك (الخليك) المتبقي من حامض البايروفيك يرتبط برابطة ثايوإستر Thioester bond مع المرافق الإنزيمي أ CoA. ومن الجدير بالذكر فإن إنزيم تايوإستر Pyruvate dehydrogenase يوجد بشكل معقد من مجموعة إنزيمية والتي تسهل مجمل التفاعل أعلاه في مراحل ثلاث منفصلة (شكل ١٠-٤). وبعد هذا التفاعل لايلبث إنزيم Citrate synthase أن يربط استل المرافق الإنزيمي أ مع حامض رباعي الكربون ثنائي الكربوكسيل هو حامض أوكسالو حامض الأستيك (الخليك) (OAA) لتكوين حامض عضوي سداسي ذرات الكربون (حامض الستريك by وبوجود إنزيم Aconitase تحصل عملية ترتيب الذرات في حامض الستريك بنزع وإضافة جزيئة ماء لتكوين حامض ايزوستريك ايزوستريك المنافقة جزيئة ماء لتكوين حامض

وبعد تكوين حامض ايزوستريك يحصل نزع كربون بشكل NADH لتكوين حامض الفاكيت وجلوتاريك Λ-Ketoglutaric acid بوجبود إنزيم MADH لتكوين حامض الفاكيت وجلوتاريك A-Ketoglutaric acid بوجبود إنزيم Dehydrogenase . Dehydrogenase التفاعل تحصل عملية نزع كربون أخر بشكل المحلود وين بشكل NADH لتكوين سكسنايل المرافق الإنزيمي أ Pohydrogenase والمرافق الإنزيمي أ CoA وعند هذه النقطة يمكن ملاحظة إنتاج ثلاث جزيئات ثاني أكسيد الكربون لكل جزيء من حامض البايروفيك قد دخلت المايتوكوندريا وهذا يعني حدوث أكسدة تامة للجلوكوز. وتتضمن التفاعلات المتبقية تحول سكسنايل المرافق الإنزيمي أ إلى ATA بتحول سكسنايل المرافق الإنزيمي أ إلى حامض السكسنيك الحصول على ATP بتحول سكسنايل المرافق الإنزيمي أ إلى حامض السكسنيك بعدها يتحول حامض السكسنيك إلى حامض الفيوماريك Fumaric acid بوجود إنزيم Fumaric acid الذي يرتبط بالأغشية ويكون هذا التفاعل بوجود المرافق الإنزيمي الموقع FaD الذي يرتبط بنظام النقل الالكتروني. ويرتبط ATD تساهمياً مع الموقع الفعال لذلك الإنزيم حيث يتحول إلى FADH النقل الالكتروني.

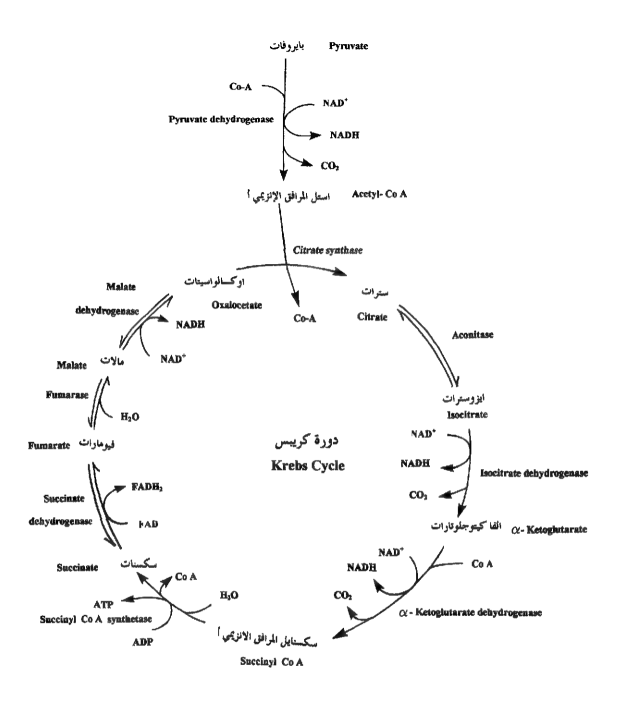
$$FAD + 2e^- + 2H^+$$
 FADH₂

وتُشتق ذرات الهيدروجين من المواد المتفاعلة. وفي التفاعل اللاحق يحصل تفاعل تميؤ للفيومارات Fumarate لإنتاج مالات Malate والتي تتأكسد في آخر تفاعلات دورة كريبس بوجود إنزيم Malate dehydrogenase لتوليد أوكسالواسيتات OAA ثانية مع إنتاج NADH. ويكون OAA مستعداً لتقبل استل المرافق الإنزيمسي أ لاستمرار الدورة.



شكل (١٠-٤) تكوين استل المرافق الإنزعي أ في المايتوكوندريا

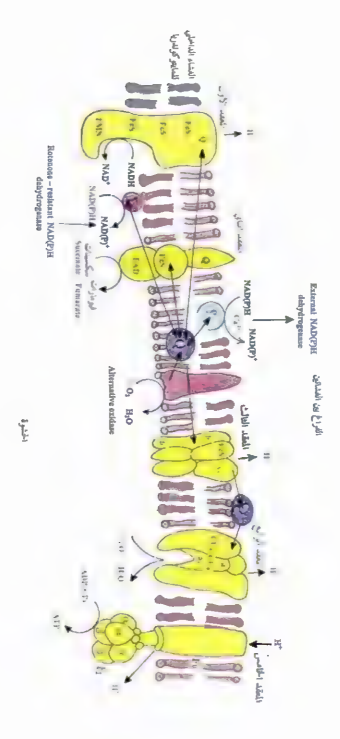
إن حصيلة أكسدة البايروفات في دورة كريبس هي إنتاج $^{\circ}$ جزيئات $^{\circ}$ وخزن معظم الطاقة الحرة بشكل $^{\circ}$ جزيئات NADH وجزيء واحد $^{\circ}$ FADH فضلاً عن إنتاج جزيء واحد من ATP (شكل $^{\circ}$ - $^{\circ}$). وستكون هناك مناقشة لاحقة لحساب كمية الطاقة الناتجة من أكسدة جزيئة واحدة من السكر السداسي أثناء التحلل السكري ودورة كريبس.



شكل (١٠-٥) دورة كريبس والتي توضح المركبات المشتركة في التفاعلات والإنزيات التي تسهل تلك التفاعلات فضلاً عن إنتاج مركبات مختلفة خازنة للطاقة

نظام النقل الالكتروني Electron Transport System

إن الالكترونات المنزوعة من مواد التفاعل خلال عملية التحلل السكرى ودورة كريتس تُنقل من المرافقات الإنزيمية NADH و FADH المرتبطة مع إنزيمات تلك التفاعلات إلى نظام نقل الكتروني Electron transport system موجود على كرستات (ثنيات أو أعراف) المايت وكوندريا. وبما أن بعض المركبات الحاملة الالكترونية لذلك النظام هي في حقيقتها جزيئات سايتوكرومية فيسمى هذا النظام أيضاً بنظام السابتوكروم Cytochrome system. وقد وجد أن تلك المركبات هي بروتينات نقل الكترونية منظمة في سلسلة من معقدات خمسة (شكل ١٠-٦) على الغشاء الداخلي للمايتوكوندريا. تتم أكسدة الالكترونات من NADH المتولدة في حشوة المايتوكوندريا خلال دورة كريبس من قبل المعقد رقم (١) (NADH dehydrogenase) والذي بدوره ينقل تلك الالكترونات إلى يوبي كينون Übiquinone الذي يشبه حامل النقل الالكتروني لعملية البناء الضوئي بلاستوكينون Plastoquinone. تتضمن مركبات النقل في المعقد (١) مركب مرتبط بقوة يسمى فلافين أحادى النيكليوتيد (Flavin Mononucleotide (FMN) وهو يشبه فلافين ادينين ثنائي النيكليوتيد (Flavin Adenine dimucleotide (FAD) وثلاثة أو أربعة من بروتينات تحوي الكبريت والحديد Iron-Sulfur proteins. أما المعقد رقم (٢) فإنه يشكل إنزيم Succinate dehydrogenase الذي يستهل نزع الالكتبرونات من حنامض السكسنيك Succinic acid لتكوين حامض الفيوماريك Fumaric acid. وتنقل الالكترونات إلى FAD ليكون $FADH_2$. إن المعقد رقم (٢) يحوي إضافة إلى FAD ثلاثة بروتينات تحوي الكبريت والحديد. تُنقل الالكترونات من هذا المعقد إلى مجمع يوبي كينون Ubiquinone. بعد ذلك تُنقل الالكترونات من يوبي كينون Übiquinone ومنه إلى المعتقد رقم (٣) الذي يقوم بأكسدة يوبي كينون Ubiquinone ناقلاً الالكترونات إلى مجموعة سايتوكروسات تنتهى بالسايتوكروم ج Cytochrome C. تُنقل الالكترونات بعد ذلك إلى المعقد رقم (٤) الذي عبارة عن إنزيم Cytochrome C oxidase الذي يحوى سايتوكرومين (a3,a) وذرتي من نحاس لتسهيل عملية الأكسدة النهائية ولتكوين الماء (شكل ١٠٦٠).



شكل (١٠-١٠) شكل توضيحي يبين المركبات الحاملة للالكترونات للغشاء الداخلي للمايتوكوندريا (Taiz and Zeiger, 1998)

t

ATP Synthesis ATP

إن انتقال الالكترونات إلى الأكسجين عبر المعقدات من رقم (١) وحتى رقم (٥) مقترنة ببناء ATP. وأن عدد جزيئات ATP المبنية تعتمد على طبيعة المانح الالكتروني. مخلل عملية النقل الالكتروني فإن البروتونات تُنقل من الحشوة إلى المنطقة بين الغشائين Intermembrane space، حيث بمنح زوج من الالكترونات إلى المعقد (١) من قبل NADH فإن زوج من البروتونات تؤخذ من الحشوة. وحينما تمر الالكترونات إلى يوبي كينون Ubiquinone تتحرر بروتونات إلى المنطقة بين الغشائين. وتحدث عملية نقل بروتوني من المعقدات الأخرى. إن ذلك من شأنه أن يكون تدرج بروتوني حاد بين الحشوة والمنطقة بين الغشائين لأن الغشاء الداخلي للمايتوكوندريا غير منفذ للبروتونات وعليه توجه عملية بناء ATP من خلال بروتين غشائي تام Integral membrane protein يُعرف بللاستيدات الخضر. إن نسبة $^+$ ATP تساوي تقريباً (٢)، ولأن كل (٩) بروتونات منقولة تقابل زوج من الالكترونات المتحركة خلال السلسلة فإن ذلك يعني تكون (٢) جزيئات ATP. لكن ATP المتكون في المايتوكوندريا يمكن استغلاله في أي مكان في الخلية بعكس ATP المتكون في البلاستيدات الخضر حيث أنه يُستغل في تفاعلات تثبيت ثاني أكسيد الكربون فحسب.

أما الالكترونات التي تنتقل من ${\rm FADH}_2$ و ${\rm FADH}_2$ (المتكونة خارج المايتوكوندريا) فإنها تكون جزيئين من ATP. وقد أُطلق على عملية اقتران ${\rm ADP}$ و Pi خلال عملية النقل الالكتروني لتكوين ATP بالفسفرة التأكسدية Oxidative phosphorylation. إن عملية بناء ATP بالطريقة التي شرحت أعلاه قد وضعها بيتر ميتشل والتي سمّاها النظرية الكيموأزموزية Chemiosmotic theory، والتي نوقشت في الفصل السابع.

حساب مقدار الطاقة الناجّة من أكسدة جزيء جلوكوز

يوضح الجدول (١٠-١) عدد جزيئات ATP المنتجة عند أكسدة جزيء جلوكوز واحد في عمليات التحلل السكري والمتفاعل الانتقالي، من حامض البايروفيك إلى استل المرافق الإنزيمي أ، فضلاً عن تفاعلات دورة كريبس.

جدول (۱-۱۰) حاصل الطاقة لعملية التحلل السكري ودورة كريبس لكل جزىء جلوكوز

ATP	حاصل ATP لكل جزي، جلوكوز		
الكلي	الفسفرة التأكسدية	فسفرة على مستوي	المسار
		مادة التفاعل	
6 ATP	2 NADH = 4 ATP	2 ATP	تحلل سكري
6 ATP	2 NADH = 6 ATP	_	التفاعل الانتقالي
24 ATP	6 NADH = 18 ATP	2 ATP	دورة كريبس
	$2 \text{ FADH}_2 = 4 \text{ ATP}$	<u></u>	
36 ATP	32 ATP	4 ATP	الإجمالي

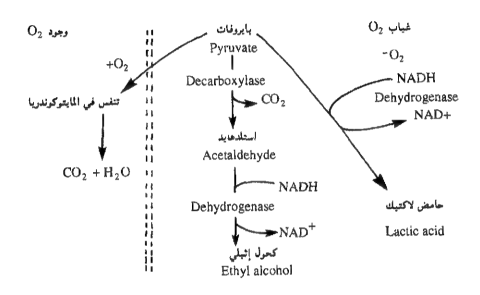
إن فرق الطاقة بين المواد المتفاعلة (الجلوكوز والأكسجين) والمواد الناتجة (ثاني أكسيد المكربون والماء) هو ٦٨٦ كيلو سعرة/جزيء جرامي. وهذا هو المقدار الإجمالي للطاقة المتاحة لإنتاج روابط فوسفاتية عالية الطاقة. وأن مقدار الطاقة الموجودة في رابطة واحدة من الفوسفات تساوي ٣ر٧ كيلو سعرة. وبما أن عدد جزيئات ATP الناتجة من أكسدة جزيء جلوكوز هي ٣٦ جزيء فهذا يعنى أن مقدار الطاقة المتاحة هو ٢٦٣ كيلو سعرة. وعليه فإن الطاقة المتاحة للعمل داخل الخلية تكون بنسبة ٣٨٪ تقريباً من مجمل الطاقة الموجودة في كل جزيء جلوكوز. وأن باقي الطاقة يتحول بشكل حرارة. إن البيانات أعلاه قد استخلصت من دراسات خارج الخلية In vitro، إلا أنه في دراسات حديثة اتضح أن الطاقة المتاحة الفعلية لكل رابطة فوسفاتية داخل الخلية In vivo تساوى ١٢ كيلو سعرة/جزىء جرامي، وعليه نلاحظ أن مقدار الطاقة الناتجة من أكسدة جزىء جرامي واحد من الجلوكوز هي ٣٨٤ كيلو سعرة وتصبح النسبة تقريباً ٥٦٪ من مجمل الطاقة المرة المتاحة. إن النسب الأخيرة قد استندت على دراسات أكثر دقة حيث أن عدد جزيئات ATP الناتجة من أكسدة جزىء جلوكوز واحدة هو ٣٢ وليس ٣٦ والتي استندت على حساب نسبة O: ADP حيث اتضح أن عدد جزيئات ATP المتكونة من دخول NADH الناتج من التحلل السكري و FADH₂ الناتج من دورة كريبس هو ليس ٢ بل أقل من ذلك وأن عدد جزيئات ATP المتكونة من دخول NADH الناتج من دورة كريبس هو ليس ٣ بل أقل من ذلك. وبحساب دقيق وجد أن عدد جزيئات ATP الناتجة هو ٣٢ بدلاً من ٣٦ عندما يتأكسد جزىء جلوكوز واحد في تفاعلات التحلل السكري ودورة كريبس، وعليه فإن حساب كمية الطاقة الناتجة من أكسدة جزيء جلوكوز واحد أكسدة تامة قد تغيرت وفق الدراسات الحديثة (Taiz and Zeiger, 1998).

الاكسدة اللاهوائية لحامض البايروفيك

Anaerobic oxidation of pyruvic acid

يعتمد مصير حامض البايروفيك الناتج من عملية التحلل السكري على وجود أوغياب الأكسجين. فتحت الظروف الهوائية العادية فإن البايروفات تنتقل إلى المايتوكوندريا حيث تتأكسد إلى ماء وثاني أكسيد الكربون. وقد سبق وأن نوقش ذلك في موضوع التنفس الخلوي من خلال دورة كريبس والنقل الالكتروني والذي انتهى بنقل الالكترونات إلى الأكسجين لتكوين الماء. غير أنه بغياب الأكسجين وتحت ظروف معينة يمكن أكسدة حامض البايروفيك في بعض النباتات الراقية والخمائر لتكوين الكحول الإثيلي وثاني أكسيد الكربون.

وقد يتعرض النبات الراقي إلى ظروف تكون فيها الجذور مشبعة بالماء، وهذا من شئنه أن يثبط التنفس الخلوي في المايتوكوندريا وتضطر الأنسجة أن تُحرف أكسدة البايروفات عن المسار العادي إلى مسار أخسر ألا وهو التخمسر الكحولي Alcoholic fermentation ومن الجدير بالذكر بأن الأنسجة الحيوانية وبعض البكتريا لاتحوي إنزيم Decarboxylase فبالتالي يتحول حامض البايروفيك تحت الظروف اللاهوائية إلى حامض اللاكتيك Lactic acid.



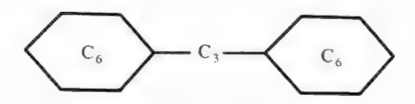
مسار فوسفات السكر الخماسي The Pentose Phosphate Pathway

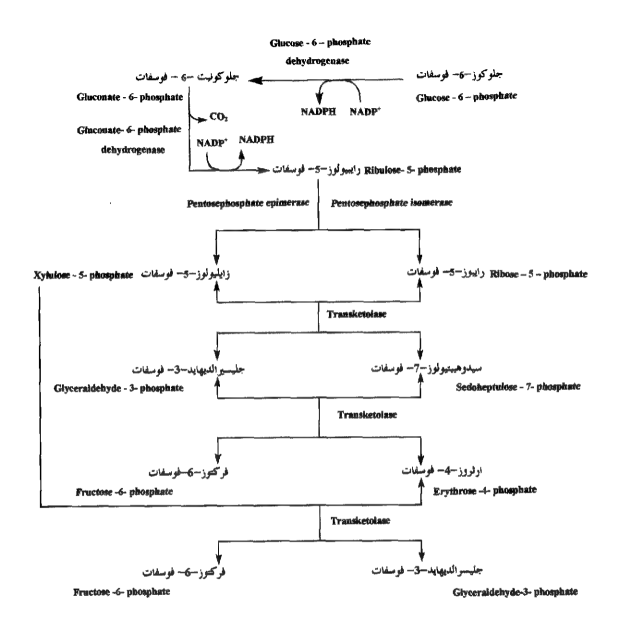
أصبح معروفاً بأن المسار الخاص بالتحلل السكري ليس الطريق الوحيد المتاح لأكسدة الجلوكوز في السايتوسول لخلايا النبات. وعليه فقد اكتشفت تفاعلات أخرى كما المناب السكر الخماسي التأكسدي Oxidative pentose phosphate pathway ويوضح الشكل أو تحويله أحادي فوسفات السكر السداسي Hexose monophosphate shunt. ويوضح الشكل المسار.

يمثل التفاعلان الأول والثاني من هذه السلسلة أحداث تأكسدية، حيث يتحول في التفاعل الأول جلوكوز-٦-فوسفات إلى جلوكونيت-٦-فوسفات Gluconate-6-phosphate

ويرافق ذلك إنتساج NADPH بوجسود إنزيم NADPH بوجسود إناني التفاعل الثاني تحدث عملية نزع آخر للهيدروجين (إنتاج NADPH) مع إزالة كربون بشكل CO_2 بوجود الإنزيم Gluconate-6-phosphate dehydrogenase ويتكون نتيجة لذلك رايبيولوز -٥-الفوسفات Ribulose-5-phosphate الذي يتحول إلى رايبوز -٥-فوسفات Ribose-5-phosphate أو زايليلوز -٥-فوسفات Xylulose-5-phosphate و Pentosephosphate على التسوالي وتؤدي وتؤدي التفاعلات اللاحقة من المسار إلى تحويل السكريات الخماسية إلى مركبات وسطية خاصة ولوركتوز -٦-فوسفات Fructose-6-phosphate (شكل NADPH).

لقد وجد باستعمال النظائر المشعة أن مسار التحلل السكري أكثر سيادة من مسار فوسفات السكر الخماسي حيث أنه يشكل ٨٠ – ٩٥٪ من إجمالي تدفق الكربون في التفاعلات الحاصلة في السايتوسول. لكن مسار فوسفات السكر الخماسي يؤدي أدوارأ متعددة في الأيض النباتي. فمثلاً إنتاج NADPH لايرتبط بالتفاعلات الاختزالية النباتية فحسب بل أيضاً يمكن الاستفادة من الطاقة المخزونة في الكتروناته. فقد وجد أن إنزيمي NADH dehydrogenase وجد أن إنزيمي الملاط و NADH dehydrogenase يواجهان السايتوسول على الغشاء الداخلي من المايتوكوندريا. وبمقدور تلك الإنزيمات أكسدة HADPH وبالتالي تمرير الاكترونات إلى المجمع يوبي كينون Ubiquinone الذي سبق ذكره والاستفادة من طاقة أيضية خلوية لبناء ATP واختزال الأكسجين (شكل ٢٠١٠). أما السكريات الخماسية مثل رايبوز منزوع الأكسجين Bribose فهي بادئات Precursors سكريات الرايبوز عقل PNA و RNA و التي والرايبوز منزوع الأكسجين Erythrose-4-phosphate بناء الأحماض النووية Plant phenolic compounds والتي ترتبط مع PEP لكي تكون مركبات فينولية نباتية Aromatic amino acids والتي دالفلافونويدات أمينية أروماتية أروماتية Shikimic acid pathway عن الشكيميك Shikimic acid pathway عمسار حامض الشكيميك Shikimic acid pathway عمسار حامض الشكيميك Shikimic acid pathway عربيات فينولية نباته المضارقة عن بادئات اللجنين والفلافونويدات المهنية المنات المنات اللجنين المنات اللهنين المنات اللهنين المنات اللهنية والفلافونويدات المنات المنات المنات اللهنية والفلافونويدات المنات المنات المنات اللهنية والفلافونويدات المنات المنات المنات المنات اللهنية والفلافونويدات المنات اللهنية والمنات المنات المنات





الشكل (۱۰-۷) مسار فوسفات السكر الخماسي The pentose phosphate pathway

المسارات الالكترونية البديلة في النباتات

Alternate Electron Pathway in Plants

تحوي النباتات مسارات الكترونية غير المسار العادي الذي يوجد في كافة الكائنات من حيوانات ونباتات وكائنات دقيقة. وفي النباتات يوجد على الأقل ثلاثة من المسارات العدلة:

External NAD(P)H Dehydrogenase - نازع هيدروجين خارجي

وهو نظام إنزيمي مـولف من NAD(P)H dehydrogenase مـرتبط بالغـشاء الداخلي للمايتوكوندريا ومواجه الفراغ بين الغشائين والذي بمقدوره أن يؤكسد NAD(P)H من السايتوبلازم الذي قد ينشأ في مختلف التفاعلات.

 $NAD(P)H + NAD^{+}$ NAD(P)H dehydrogenase $NAD(P)^{+} + NADH$

وتُمنح الالكترونات مباشرة إلى مجمع يوبي كينون Ubiquinone ضمن سلسلة النقل الالكتروني في غشاء المايتوكوندريا الداخلي.

ب - التنفس المقاوم للسيانيد Cyanide-Resistant Respiration

إن معقد السايتوكروم Cytochrome oxidase حساس جداً للسيانيد وأول أكسيد الكربون وغيرها من المركبات المثبطة لامتصاص الأكسجين في الحيوانات. لكن معظم النباتات تُظهر قدراً من المقاومة لتلك المركبات وخصوصاً السيانيد. وتصل نسبة تلك المقاومة إلى ٤٠٪ أو أكثر. ويُطلق على هذا المسار بالمسار البديل The alternative pathway أو التنفس المقاوم للسيانيد Cyanide-resistant respiration. وقد حاول العلماء دراسة أو التنفس المقاوم للسيانيد حساس لمشتقات حامض هيدروكساميك خصائص هيذا المسار حيث وجد أنه حساس لمشتقات حامض هيدروكساميك Salicylhydroxamic acid derivatives (SHAM). وثمة اعتقاد قد ساد لدى بعض علماء فسيولوجيا النبات بأن الإنزيم المسؤول عن امتصاص الأكسجين في هذا المسار هو Cyanide-resistant oxidase الموجود ضمن سلسلة الالكتروني في مايتوكوندريا النبات، بالرغم من أن تفاصيل كثيرة حول آلية عمله لازالت غير معروفة. ويعود السبب في ذلك إلى أنه يبدو غير مستقر ويفقد نشاطه بسرعة خلال عملية الاستخلاص من غشاء المايتوكوندريا. وفي بداية التسعينيات من القرن العشرين الميلادي استطاع بعض الباحثين من عزل وتشخيص المورث (الجين)

المسؤول عن تشفير أحد بروتينات (إنزيمات) المسار البديل. لكن هناك بعض الخصائص المهمة لهذا المسار والتي يمكن إيجازها بما يلى:

- ان مقاومة السيانيد تعود إلى نقطة تفرع في نظام النقل الالكتروني في أغشية المايتوكوندريا والتي تسبق مركبات السايتوكروم الحساسة لفعل السيانيد. وتقع نقطة التفرع عند مجمع يوبي كينون Ubiquinone وبالتالي فإن الالكترونات بعد هذا المجمع تسير بمسار بديل يختزل الأكسجين بوجود أربعة الكترونات لتشكيل الماء.
- 7- يمتاز إنزيم المسار البديل المقاوم للسيانيد Alternative oxidase بأنه معقد بروتيني غشائي تام Integral membrane protein complex ومن المحتمل أنه يواجه الحشوة من الغشاء الداخلي للمايتوكوندريا وأنه يعمل كإنزيم أكسدة واختزال بين يوبي كينون Ubiquinone والأكسسجين Ubiquinone: O2 oxidoreductase بمعنى أنه يستقبل الكترونات من يوبي كينون Ubiquinone ويوصلها إلى الأكسجين.
- 7- يتجنب هذا المسار موقعين على الأقل في مسار النقل الالكتروني وبالتالي فلا يعتقد بأن هناك إنتاج مقدار كبير من الطاقة بشكل ATP ويعتمد ذلك على منشأ الالكترونات المنقولة إذا كانت من المعقد الأول أو الثاني أو من NADH المنتجة في السايتوسول (تفاعلات التحلل السكري مثلاً) وبالتالي فإن مقدار الطاقة المنتجة خلال المسار البديل تكون إما جزيء واحد ATP لكل ATP واحد أو أحياناً لايكون هناك إنتاج ATP بالمرة وإنما تكون الطاقة بشكل حرارة (شكل ١٠-١).

إن هذا المسار يمكن أن يعمل بالحالة العادية إضافة إلى المسار الالكتروني الأساسي والذي شُرح سابقاً مما دعى إلى تحديد دورة الفسيولوجي والذي يمكن إيجازه بما يلى:

- المساهمة في رفع درجة الحرارة في حالات يحتاج لها النبات مثل إنتاج مواد طيارة لجذب الحشرات وللإسراع في عملية التلقيح في الأزهار. وتدعى هذه الفرضية بالتوليد الحراري Thermogenesis.
- ٧ يمكن أن يعمل المسار البديل في حالة توافر الطاقة الفائضة. وتسمى هذه الفرضية بفرضية الطاقة الفائضة Energy overflow hypothesis التي استندت على بعض الملاحظات مثل تشبع المسار السايتوكرومي العادي مما يحفز عمل المسار البديل أو أن زيادة مستوى الكربوهيدرات قد يعجل بذلك التحفيز. إن ذلك يعني أن المسار البديل إنما هو صمام أمان للنبات يعمل حينما تكون الظروف غير مؤاتية لعمل المسار العادي بشكل طبيعي.

ج - إنزيم NAD (P) H Dehydrogenase

هذا الانزيم غير حساس للمثبطات روتينون Rotenone وبيريسيدين الانزيم غير حساس لمثبطات روتينون تمتلك النبباتات إنزيماً نازعاً للهيدروجين غير حساس لمثبطات روتينون وبيريسيدين. وقد أطلق على هذا الإندزيم اسم NAD(P)H الداخلي (في الحشوة) فقط وبالتالي فإنه يقع في يؤكسد هذا الإنزيم NAD(P)H الداخلي (في الحشوة) فقط وبالتالي فإنه يقع في الغشاء الداخلي المواجه للحشوة والالكترونات التي تدخل هذا النظام يمكنها توليد جزيئين ATP فقط.

العوامل المؤثرة في عملية التنفس Factors Affecting the Respiration

هناك مجموعة من العوامل المؤثرة في عملية التنفس ومن تلك العوامل:

1- درجة الحرارة Temperature

تتأثر عملية التنفس بدرجة الحرارة كأي عملية من العمليات الحيوية الأخرى. وقد أجريت تجارب على بذور بعض النباتات حيث وجد أن سرعة التنفس تزداد بزيادة درجة الحرارة، لكن خفض درجة الحرارة إلى مادون الصفر المنوي يؤدي إلى تلاشي سرعة التنفس حتى تصبح غير ملحوظة. أما عند درجات الحرارة التي فوق ٣٥ م فإن سرعة التنفس تكون محصلة عاملين متضادين أولهما استمرار التأثير المنشط للحرارة حيث تزداد سرعة التفاعلات الكيميائية لكن من جانب آخر فإن زيادة درجة الحرارة أكثر من متؤدى إلى جملة من التأثيرات:

- النشاط الإنزيمي تدريجياً مع زيادة درجة الحرارة.
 - ٢- عدم دخول الأكسجين بكمية كافية.
- ٣- تراكم ثانى أكسيد الكربون حيث يؤدي إلى تثبيط التنفس.
 - ٤ عدم كفاية المواد الغذائية القابلة للتأكسد.

ودرجة الحرارة المثلى لمعظم النباتات هي أقصى درجة حرارة تستمر عندها سرعة التنفس ثابتة لاتنخفض بمرور الزمن وتقع الدرجة المثلى لمعظم النباتات بين ٢٠ - ٣٥مم وهي ليست ثابتة لكل النباتات بل تختلف من نبات لآخر.

Oxygene Concentration of the Atmosphere تركيز الأكسجين الجوي

يختلف تأثير تركيز الأكسجين في سرعة التنفس حسب نوع الأنسجة. وقد وجد بعض العلماء في دراساتهم على نباتات مختلفة أن معامل التنفس لايتأثر بخفض تركيز الأكسجين لحد ٩/، بيد أن خفض الأكسجين إلى ٥/ أو أقل فإن معامل التنفس للنباتات

يرتفع ارتفاعاً كبيراً عنه في تركيز الهواء العالي. وهذا يدل على أن النباتات الراقية تتنفس تنفساً لاهوائياً بجانب التنفس الهوائي عند خفض تركيز الأكسجين في النسيج في الهواء الجوي عن حد معين وهذا يختلف باختلاف نوع النبات. وعليه فإن ثاني أكسيد الكربون المنطلق من هذه الأنسجة يكون مختلط المصدر. ففي التركيزات المنخفضة من الأكسجين يكون بعض ثاني أكسيد الكربون ناتجاً عن التنفس الهوائي وبعضه الآخر ناتجاً عن التنفس اللاهوائي. وعلى العموم فإن سرعة التنفس النسبية تقل كلما قل تركيز الأكسجين عن ٢٠٪ ويكون هذا النقص حاداً عندما تصل نسبة الأكسجين إلى أقل من ٥٪ في الجو المحيط بالنبات. وقد أستغلت ظاهرة انخفاض سرعة التنفس إلى نهاية صغرى عند تركيز معين من الأكسجين في عملية حفظ الفواكه. فقد وجد أن ما يتصاعد من ثاني أكسيد الكربون في فترة نضج ثمرة ما ثابت للنوع الواحد. وعليه فإن أية وسيلة لتعطيل إنتاج ثاني أكسيد الكربون لابد وأن تؤخر نضج هذه الثمرة ويمكن أن يتحقق ذلك بالتحكم في تركيز الأكسجين في غرف الخزن.

CO₂ Concentration تركيز ثاني أكسيد الكربون

يختلف تأثير تركيز ثاني أكسيد الكربون في عملية التنفس تماماً كما في حالة الأكسجين باختلاف التركيز ونوع النسيج وفترة التعرض. تنخفض سرعة التنفس إذا زاد تركيز ثاني أكسيد الكربون في الجو المحيط بالأنسجة المتنفسة زيادة كبيرة. وتحت تلك الظروف فإن نسبة الانخفاض في ثاني أكسيد الكربون الناتج أكبر منها في الأكسجين الممتص وعلى ذلك فكلما زاد تركيز ثاني أكسيد الكربون في الجو انخفض معامل التنفس. ومما تجدر الإشارة إليه أن تأثير O_2 و O_2 ودرجة الصرارة في التنفس قد استغل اقتصادياً في حفظ الفواكه والخضروات. فقد تبين أن حفظ ثمار التفاح في جو يحوي O_2 O_3 O_4 O_5 O_7 O_7

3- تركيز مادة التنفس Substrate Concentration

تؤدي زيادة تركيز المادة الغذائية الذائبة في الخلايا إلى زيادة في معدل التنفس حتى درجة معينة تصبح بعدها العملية محددة بعامل آخر. وقد سجلت ملاحظات كثيرة حول هذا الموضوع حيث لاحظ كثير من الباحثين أن تنفس الخيوط الفطرية أو الأوراق الصفر وغيرها من الأنسجة النباتية كأقراص جذور البنجر ودرنات البطاطس يزداد

عند غمرها في محاليل السكريات المختلفة خاصة السكروز والجلوكوز والفركتوز والمالتوز. كما يزداد كذلك تنفس الأوراق الخضر في الظلام عقب تعرضها للضوء مدة كافيةوذلك لأن قيام الأوراق بعملية البناء الضوئي يؤدي إلى زيادة محتواها من السكر أما إذا تُركت الأوراق في الظلام مدة طويلة فإن سرعة التنفس لاتلبث أن تنخفض نتيجة لتناقص محتواها السكري ويستمر هذا الانخفاض فترة من الزمن ثم يعقبه ارتفاع بالرغم من استمرار النقص في المحتوى الكربوهيدراتي غير أن هذا الارتفاع المؤقت لايلبث أن يعقبه انخفاض في سرعة التنفس حتى تموت الخلايا وقد فسر الارتفاع الثاني بأنه نتيجة لاستعمال بروتين السايتوبلازم نفسه في التنفس بعد نفاذ المواد الكربوهيدراتية.

ه - المحتوى المائي للأنسجة Water Content of Tissues

يؤثر الماء في التنفس تأثيراً كبيراً، يتضح ذلك في دراسات على البذور المختلفة فقد وجد أنه في حدود معينة يؤثر المحتوى المائي لدرجة كبيرة على سرعة التنفس فزيادة المحتوى المائي لحبوب القمح مثلاً من ١٦٪ (التي تحويها الحبوب الجافة) إلى ١٦٪ يؤثر تأثيراً ضئيلاً على التنفس، ولكن زيادة المحتوى المائي من ١٦ – ١٧٪ تسبب ارتفاعاً كبيراً في سرعة التنفس، ويعزى انخفاض التنفس عندما يكون المحتوى المائي للبذور قليلاً إلى أن معظم مابها من ماء يوجد في صورة مرتبطة لاتتيسر لعمليات التحلل المائي وبالتالي لاتتحلل المواد العضوية المدخرة إلى مواد بسيطة يمكن استعمالها في التنفس. كذلك يسبب نقص المحتوى المائي لأغشية الخلية إلى ضعف نفاذيتها للأكسجين وثاني أكسيد الكربون. أما حينما تزداد نسبة الماء من ١٦ – ١٧٪ في حالة حبوب القمح فإن هذه الزيادة تساعد في الإسراع بعمليات التحلل المائي وتزداد نتيجة لذلك عملية التنفس.

Light الضوء -١

ليس من اليسير الحكم على مدى التأثير المباشر للضوء في عملية التنفس، إذ أن المزيادة المناتجة في معدل التنفس عند تعرض الأنسجة النباتية للضوء ضئيلة لاتكاد تذكر خاصة إذا كانت خالية من المادة الخضراء. أما في الأنسجة الخضر فيكون تأثير الضوء على التنفس غير مباشر إذ أن الزيادة فيه تعزى إلى ما يتكون من مادة التنفس أثناء البناء الضوئي. وفي حالات الإضاءة الشديدة ترتفع درجة حرارة الأنسجة فتزداد سرعة التنفس فيكون تأثير الضوء في هذه الحالة غير مباشر. هذا فضلاً عن حدوث سلسلة من تفاعلات تُعرف بالتنفس الضوئى Photorespiration حيث تزداد سرعة عملية

التنفس عندما تُستغل نواتج عملية البناء الضوئي ودخولها في تفاعلات غير التفاعلات الخاصة ببناء المواد السكرية حيث يُمتص O_2 ويُطرح O_2 وكما تم توضيحه في الفصل التاسع. وفي النباتات المتشحمة (العصارية) يزداد انطلاق O_2 في الضوء نتيجة لتحلل الأحماض العضوية التي تراكمت داخل الأنسجة في الظلام. وعلى ذلك فإن النقص في O_2 الناتج من هذه الأنسجة وهي في الظلام يكون مرده إلى تأكسد السكر جزئياً إلى أحماض عضوية تمتص O_2 لتكوين حامض الماليك.

وهناك عوامل أخرى تؤثر في عملية التنفس مثل إضافة بعض المواد الكيميائية كالأملاح المعدنية والقلويات والمواد العضوية السامة. · ンション、、pis.

الفصل الحادي عشر

أيض الكربوهيدرات Carbohydrate Metabolism

الكربوهيدرات مركبات عضوية تتركب من الكربون والهندروجين والأكسجين. ويوجد الهيدروجين والأكسجين في تلك المركبات بنفس نسبة وجودهما في الماء. وتشترك معظم مركبات الكربوهيدرات بالتركيب $Cn(H_2O)n$. كما أن الكربوهيدرات تشكل بصورة أو بأخرى معظم المكونات العضوية لعالم الكائنات الحية. وتؤدى هذه المركبات في النبات الأدوار نفسها التي تؤديها في الحيوانات والكائنات الدقيقة لأنها مصادر أساسية لتكوين الطاقة بشكل ATP في عملية التنفس كما في السكريات الذائبة (الأحادية والثنائية وغيرها) وكذلك في المركبات غير الذائبة المعقدة مثل النشا والفركتانات Fructans (عديد التبلمر Polymer من الفركتوز). وتشكل المركبات الأخيرة مركبات خزن رئيسية في النباتات، وهناك مركبات كربوهيدراتية أخرى مثل السليلون وأشباه السليلوز (الهيميسليلوز Hemicellulose) والبكتين حيث تؤدي وظائف هيكلية للنبات بما تمنحه من دعم وإسناد. ويمكن أن ترتبط الكربوهيدرات مع البروتينات والدهون لتسشكل الدهون السكرية Glycolipids والبسروتينات السكرية Glycoproteins والتي تؤدى دوراً مهماً في تركيب وتبات وفعالية الأغشية البلازمية. وثمة مركبات معقدة أخرى توجد في بعض العوائل النباتية كالعائلة المركبة Compositae مثل مركب الأنيولين Inulin الذي يعد مركباً مختزناً وهو مؤلف من وحدات فركتوز (٣٥ وحدة) ترتبط بالروابط بيتا ٢-١ (٥-١) (شكل ١١-١).

تقسيم الكربوهيدرات Classification of Carbohydrates

قبل مناقشة أيض الكربوهيدرات لابد من إعطاء فكرة موجزة عن تقسيم المواد الكربوهيدراتية وخصائصها العامة:

Monosaccharides السكريات الانحادية

وهي المواد الكربوهيدراتية الأقل تعقيداً ولاتعطي عند تحللها تحللاً مائياً مواد كربوهيدراتية أبسط وعدد ذرات الكربون فيها يتراوح بين V-V. وهي عموماً سكريات مختزلة لوجود مجاميع ألديهايد C+V- والكيتون C+V

× السكريات ثلاثية ذرات الكربون Trioses

ومن أبرز الأمثلة: جليسر ألديهايد Glyceraldehyde

H
1
$$C = O$$
2 CHOH
3 CH₂OH

وثنائي هيدروكسي الأسيتون Dihydroxyacetone

- 1 CH₂OH
- 2 C = O
- 3 CH₂OH

وهذه السكريات تُنْتَجْ أثناء عملية البناء الضوئي كما أنها مركبات وسطية خلال عملية التجلل السكرى Glycolysis.

× السكريات رباعية ذرات الكربون Erythroses

وهي سلكريات من مركبات دورة كالفن Calvin cycle (الدورة ثلاثية الكربون C_3 cycle) وخلال مراحل دورة فوسفات السكر الخماسي كما سبق ذكره في الفصلين التاسع والعاشر.

شكل (۱-۱۱) تركيب الأنيولين Inulin يتألف من ۳۵ جزيئة تقريباً من الفركتوز

× السكريات خماسية ذرات الكربون Pentoses

وهي سكريات ذات ٥ ذرات كربون يمكن ملاحظتها في دورة كالفن ودورة فوسفات السكر الخماسي مثل:

ÇH₂OH	CH ₂ OH	H - C = O
$\dot{\mathbf{C}} = \mathbf{O}$	Ċ = O	н-¢-он
Н - С - ОН	HO - Ċ - H	H - Ċ - OH
Н - С - ОН	Н - С - ОН	H - C - OH
CH₂OH	ĊH₂OH	ĊH ₂ OH
Ribulose	Xylulose	Ribose
رايبيولوز	زايليولوز	رايبوز

ومن الجدير ذكره أن سكر الرايبوز والرايبوز منقوص الأكسبين 2-Deoxy-D-Ribose تشكلان مكونات الأحماض النووية RNA و DNA على التوالي.

2-Deoxy-D-Ribose

وهناك سكريات خماسية ذرات الكربون تشكل مكونات رئيسية للجدر الخلوية فعلى سبيل المثال سكريات الزايلوز D-xylose تشكل أشباه السليلوز (زيلانات Xylans)، بينما سكر ارابينوز L-Arabinose يشكل المواد البكتية ارابينانات

H - C = O	H - C = O
Н - С - ОН	Н - С - ОН
НО - С - Н	HO - C - H
Н - С - ОН	НО - С≀ - Н
ĊH₂OH	ĊH₂OH
D-Xylose	L-Arabinose
زايلوز بيني	ارابينوز يساري

السكريات سداسية ذرات الكربون Hexoses

ومن أهم سكريات هذه المجلموعية هي الجلوكوز Glucose والفركتون هذه المجلموعية هي الجلوكوز Mannose والمانوز في معظم النباتات إما

بشكل مكونات معقدة أو ذائبة في الخلية بصورة حرة. وببساطة يمكن ملاحظة فروقات بسيطة في التراكيب الكيمياوية لتلك السكريات. فعلى سبيل المثال توجد فروقات بسيطة في كربون رقم (١) و (٢) بين الجلوكوز والفركتوز والمانوز بينما يختلف الجالاكتوز عن الجلوكوز في موقع مجموعة الهيدروكسيل على كربون رقم (٤). وتحوي السكريات سداسية ذرات الكربون عدد من ذرات كربون غير متناظرة السكريات سداسية ذرات الكربون عدد من ذرات كربون غير متناظرة مستيرية ثنائية Asymmetric carbons (حاوية على ٤ مواقع استبدالية) ربالتالي تسمح بوجود أشباه والأحيائية والتي تعرف من خلال أسمائها المذكورة أعلاه. غير أن تلك السكريات قد توجد بأشكال على هيئة صور مر أتية Mirror images التي تكون متماثلة بالخصائص الفيزيائية المستقطب خلال محلول نقي لتلك المركبات سيدور إلى جهة اليسار Levorotatory أوإلى جهة البمين المحلول، وقد وضع الحسرف D أو إشسارة + قبل اسم السكر إذا كان التدوير جهة اليمين أو المستبيل المثال هناك الحرف I أو إشسارة - إذا كان التدوير جهة اليسار. فعملي سببيل المثال هناك الحرف J أو إشارة - إذا كان التدوير جهة اليسار. فعملي سببيل المثال هناك الرؤاور) Decal وDecal المناك المؤاور).

شكل (٢-١١) بعض أنواع السكريات السداسية ذرات الكربون

H - C = O	1	H - C = O
н-с-он	2	НО - С≀- Н
НО - С - Н	3	н - С - ОН
H - Ċ - OH	4	НО - С - Н
н - С - ОН	5	НО - С - Н
CH2OH	6	Сн₂он
D(+) glucose		L(-) glucose
جلوكوز يميني		جلوكوز يساري

وقد وجد في السكريات سداسية ذرات الكربون أن مجموعة الهيدروكسيل على الكربون رقم ($^{\circ}$) هي التي تحدد نوع السكر إذا كان $^{\circ}$ أو $^{\circ}$. ويلاحظ أن مجموعة $^{\circ}$ 0H في السكر $^{\circ}$ 1 تكون مجموعة $^{\circ}$ 2 تكون جهة اليسار من السكر $^{\circ}$ 3 تكون مجموعة $^{\circ}$ 4 تكون مجموعة $^{\circ}$ 6 السلسلة. ومن الجدير بالملاحظة أن كافة السكريات الموجودة في النباتات إنما هي في الشكل $^{\circ}$ 6 عدا الجالاكتون ($^{\circ}$ 6 للوجود في الأجار Agar) الموجود في الأجار $^{\circ}$

× التركيب الحلقي Ring Structure

في المناقشة السابقة كان التأكيد على أن السكريات سداسية ذرات الكربون بشكل سلسلة مستقيمة، لكن هذه المركبات توجد على نطاق واسع بأشكال دائرية أو حلقية. ففي السلسلة الكربونية للجلوكوز هناك ٤ مراكز لعدم التناظر Asymmetry (ذرات الكربون رقم (١) وكربون رقم (٥) من (ذرات الكربون رقم (١) وكربون رقم (٥) من بعضهما البعض وكما يحصل في المحلول تتكون قنطرة من الأكسجين بين هذين الكربونين مما يؤدي إلى تكوين مجموعة هيدر وكسيل على كربون رقم (١) وهذا من شأنه أن يكون مركز عدم تناظر حول كربون رقم (١) وفي هذه الحالة فإن لجزيء الجلوكوز (٥) ذرات كربون غير متناظرة بدلاً من (٤). وأن مجموعة الهيدر وكسيل O قد تكون في موقع الفا O أو موقع بيتا O عند كربون رقم (١). وهذا يضيف خاصية جديدة لتقسيم الكربوهيدرات. وأن الفا وبيتا جلوكوز يبدوان متشابهين لدرجة كبيرة في التركيب غير أنهما مختلفان تماماً في خصائصهما الفيزيائية والكيميائية والأحيائية كما يتضع ذلك لاحقاً (شكل O).

يعد سكر الجلوكوز أكثر السكريات سداسية ذرات الكربون انتشاراً في النباتات لأنه شائع في معظم الخلايا النباتية ويتحول بسهولة إلى سكر الفركتوز. كما أنه مادة التنفس الأساسية في النبات. وبتراكم هذا السكر تتكون مركبات تخزن بشكل نشا أو مركبات هيكلية للخلايا النباتية بشكل سليلوز. وسكر الفركتوز شائع في خلايا كثير من ثمار أشجار الفاكهة ويفوق في تركيزه أحياناً سكر الجلوكوز والسكروز Sucrose. كذلك يعد سكر الفركتوز مادة التنفس الأساسية وهو سهل الانتقال بين خلايا النبات. وعندما يتراكم بكميات كبيرة فإنه يكون الأنيولين (وهي مادة عديدة التسكر للتخزين في بعض أنواع المائلة المركبة (Compositae). أما سكر المانوز فهو شائع في جدر خلايا النبات، وسكر الجالاكتوز يدخل في تركيب السكريات الثلاثية Trisaccharides مثل سكر رافينوز والبنجر.

× السكريات سباعية ذرات الكربون Sedoheptulose

وهي سكريات ذات ٧ ذرات كربون شائعة في خلايا النبات التي تقوم بعملية البناء الضوئي (دورة كالفن). كما يمكن ملاحظة هذا السكر في دورة فوسفات السكر الخماسي Pentose phosphate cycle والتي نوقشت في الفصل العاشر.

شکل (۱۱–۳)

التركيب الحلقي لجزيء جلوكوز ألفا وبيتا

ب - سكريات (وليجو Oligosaccharides

ا – السكريات الثنائية Disaccharides

وهي السكريات الناتجة من اتصاد جنزيئين من السكريات الأحادية. وأهم السكريات الثنائية الشائعة في النبات:

Maltose بنائتوز – أ

D-glucose يسمى هذا السكر أحياناً بسكر الشعير ويتألف من جزيئين D-glucose يرتبطان برابطة الفا (١ → →٤) (٤ → − 1) وتشير الأرقام إلى الكربونات المشمولة في ربط جزيئين من الجلوكوز. ويتكون هذا السكر نتيجة لتحلل النشا. وهذا السكر من المختزلة.

ب – السكروز Sucrose

ويسمى هذا السكر أحياناً سكر المائدة ويتألف من جزيء جلوكوز وأخر فركتوز، والسكروز غير مختزل بالرغم من أن السكريات الأحادية المشكلة له مختزلة. ويعود السبب في ذلك أن المجاميع المختزلة لسكري الجلوكوز والفركتوز تدخل في تشكيل الرابطة التى تربطهما لتكوين السكروز.

ے - سیاوبیوز Cellobiose

وهو سكر ناتج عن تحلل السليلوز أو اللجنين Lignin ويتركب هذا السكر من بخزيئين D-glucose ترتبطان بالرابطة بيتا (١ → →٤) (٤ كذلك فإن هذا السكر من السكريات المختزلة.

1- السكريات الثلاثية Trisaccharides

وتتالف هذه السكريات من ثلاثة سكريات أحادية. ومن أهم السكريات الثلاثية جينتيانوز Gentianose ورافينوز Raffinose والتي توجد في العديد من النباتات. يتألف السكر جينتيانوز من جزيئين جلوكوز وجزيء فركتوز، بينما السكر رافينوز يتألف من جلوكوز وفركتوز وجالاكتور. وكلا جينتيانوز ورافينوز من السكريات غير المختزلة. وتوجد السكريات الثلاثية في أوراق بعض النباتات لكن كميات كبيرة منها قد وجدت في أعضاء التخزين في النبات مثل البذور حيث تراكمت خلال تكوين تلك البذور عندما فقدت كميات من الماء. وهذه السكريات تستهلك فيما بعد أثناء إنبات البذور.

۳- السكريات الرباعية Tetrasaccharides

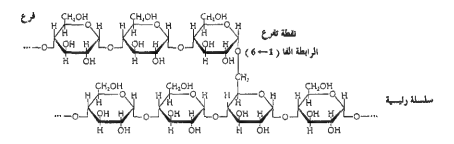
وهي مؤلفة من ٤ وحدات من السكريات الأحادية مثل ستاكيوس Stachyose والتي وجدت في العديد من النباتات. يتألف هذا السكر من جلوكوز وفركتوز وجزيئين من جالاكتوز. وأنه السكر الرئيسي المنقول في بعض الأنواع النباتية.

ج - السكريات المتعددة Polysaccharides

وهي عبارة عن تراكم عدد كبير من سكريات أحادية مثل خماسيات وسداسيات ذرات الكربون. وتعد هذه السكريات مواد للتخزين وبناء هيكل النبات حيث تشكل مواد أساسية في بناء جدر الخلايا. وهي بشكل عام غير ذائبة في الماء وليست حلوة المذاق كما هو الحال في السكريات الأخرى وقسم منها قابل للتشرب مما يؤكد دورها في عملية إيصال الماء خلال جسم النبات. وفيما يلى أهم تلك السكريات:

ا - النشا Starch

وهي مادة للتخزين الأساسية في النبات حيث بتراكم جزيئات الجلوكوز في عملية البناء الضوئى يتكون النشا والذي يكون بشكل حبيبات نشا Starch grains. ويمكن



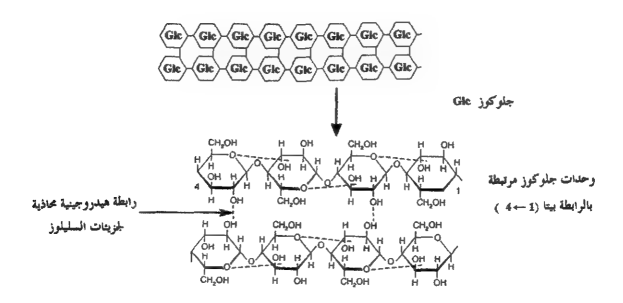
ب- امیلوبکتین Amylopectin شکل (۱۱-٤) ترکیب النشا

ب - الأميلوبكتين Amylopectin

أ - الأميلوز Amylose

7- السليلوز Cellulose

وهو مركب عديد التسكر من وحدات سكر الجلوكوز اليميني D-glucose بيتا (1------) (شكل 1/-----) وتشكل سلسلة مستقيمة وهو المادة الرئيسية التي تكون مكونات الجدر الخلوية في النبات وأكثر المواد العضوية توافراً على وجه الأرض. يشكل السليلوز نسبة 7/--7 من الجدر الابتدائية للعديد من النباتات، بينما تزداد هذه النسبة كي تصل إلى أكثر من 3/ في الجدر الثانوية. ويعد السليلوز من المركبات الضاملة والتي يمكن تحليلها بأحماض مركزة مثل حامض الكبريتيك والهيدروكلوريك أو محلول مركز من هيدروكسيد الصوديوم. والسليلوز غير ذائب في الماء لكن يمكن أن يذوب في محلول أمونيا مذاب فيه أملاح النحاس للنبات مقارنة مع النشا الذي يؤدي دوراً رئيسياً كمادة مختزنة توفرالطاقة والمركبات الوسطية عند تحلك ودخول الناتج في تفاعلات التنفس.



شكل (۱۱-ه) تركيب السليلوز

۳- المواد البكتية Pectic Compounds

وهي مواد كربوهيدراتية لزجة ذائبة في الماء وذات خصائص غروانية والتي تشكل مادة الصفيحة الوسطى Middle lamella للخلايا النباتية حيث تؤدي دوراً رئيسياً في تماسك الخلايا مع بعضها البعض. ومما يلاحظ أن الميزة التركيبية الرئيسية للمواد البكتية هي سلسلة من وحدات حامض جالاكتويورونيك اليميني D-galacturonic المرتبطة بالرابطة ألفــــا (١٠-٠٠٠) (شكل ١١-١٠). ومن الجدير بالذكر بأن حامض جالاكتويورونيك يختلف عن جالاكتوز في كربون رقم (١) والذي يكون مجموعة كامبوكسييل (٢٠ والذي يكون مجموعة كاربينول Carbinol (-CH₂OH). وهذه أبسط أنواع المركبات البكتية، بيد أن هناك سكريات متعادلة توجد بشكل عادي كمكونات تكميلية للمركبات عديدة التسكر البكتية. وثمة بقايا سكرية Sugar residues تظهر في التركيب الأصلي لتلك المواد. وقد عزلت سكريات غير يورونيدية Nonuronide sugars اليساري والرامنوز وتشمل الجالاكتوز Galactose اليساري والرامنوز Rhamnose اليساري والجلوكوز Glucose اليساري وغيرها من الصفيحة الوسطي.

شكل (۱۱-۱۹)

ا - تركيب حامض جالاكتايورونيك (وحدة بناء البكتات) ب - تركيب البكتين

٤- أشباه السليلوز Hemicelluloses

وتشمل مركبات عديدة التسكر مؤلفة من وحدات من سكريات خماسية ذرات الكربون مثل زايلوز وأرابينوز، غير أن عدداً من أشباه السليلوز تصوي سكريات سداسية مثل الجلوكوز. ومن أمثلة المركبات عديدة التسكر من أشباه السليلوز الجلوكانات Glucans وزايلوجلوكانات Xyloglucans (شكل ۱۱-۷) ومانانات Mannans. وتشكل هذه المركبات مكونات رئيسية لجدر خلايا ذوات الفلقة الواحدة مثل الزايلانات التي تكون نسبتها حوالي ۲۰٪ في كل من الجدر الابتدائية والثانوية. أما في ذوات الفلقتين فإن تلك المركبات تشكل النسبة السابقة نفسها في الجدار الثانوية. أما في ذوات الفلقتين فإن تلك المركبات تشكل النسبة السابقة نفسها في الجدار الابتدائي. وتوصف هذه المجموعة من المركبات عديدة التسكر بمحور أو عمود فقري مؤلف من مكونات زايلوز مرتبطة المركبات عديدة التسكر بمحور أو عمود فقري مؤلف من مكونات زايلوز مرتبطة بالرابطة بيتال (١ — ٤٠) (1,4-β-linked) على بعض مواقع كربون رقم (٢) بقايا جزيئات ارابينوز على بعض مواقع كربون رقم (٢) و (٣).

وهناك عدد من المركبات عديدة التسكر من أشباه السليلوز التي تصوي جلوكوز بنسب كبيرة تشمل زايلوجلوكونات Xyloglucans التي تشكل ٢٠٪ من الجدر الابتدائية في أنسجة ذوات الفلقة الواحدة فقط. وأن تلك المواد تبدو غير موجودة في معظم الجدر الثانوية. وكما هو الحال في السليلوز فإن لسلاسل الزايلوجلوكان عمود فقري أو محور من بقايا جزيئات جلوكوز مرتبطة بالرابطة بيتا (١ — ٤٠) 1,4-β-linked D-glucose لكن بخلاف السليلوز فإن ٧٠٪ من بقايا جزيئات الجلوكوز في الزايلوجلوكانات تكون مستبدلة عند الموقع كربون (١٠). وأن غالبية المكونات الاستبدالية Substituents عبارة عن بقايا جزيئات زايلوسايل الاردكل بخلاف السليلوز وفيوكوز ومحدد شلاسل جانبية معقدة حاوية على جالاكتوز وفيوكوز وفيوكوز ۴ucose (شكل

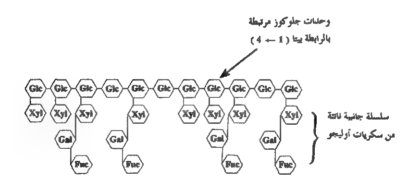
وتصوي الجدر الخلوية للأعشاب Grasses جلوكان خليط الروابط حيث أن العمود الفقري يتألف من سلسلة من بقايا جزيئات جلوكوز يميني مرتبطة بروابط ١، ٣ و ١، ٤. وكل اثنين وأربع بقايا مترابطة ب١، ٤ في السلسلة تبدو مفصولة بوساطة بقية مفردة مرتبطة بالرابطة ١، ٣. وهناك عدد آخر من أشباه السليلوز ومركبات أخرى مثل الكالوز Callose وجلوكومانانات Glucomannans وجلايكوبروتين ... إلخ قد تظهر في الجدر الخلوية.

4- الفركتانات Fructans

تتألف الفركتانات من سلسلة متجانسة من سكريات أوليجو غير مختزلة فضلاً عن سكريات متعددة، وكل واحد من تلك السلسلة تحوي بقية جزيء فركتوز أكثر من الفركتان السابق له وهكذا. وكل فركتان يحوي وحدة جلوكوز لكل سلسلة. وتُظهر الفركتانات من المصادر المختلفة تراكيب مختلفة مع أن النموذج الأساسي لهذه المركبات يمكن تشخيصها على أساس تراكيب ثلاثة نظائر Isomers من سكروز أحادي الفركتوسايل Monofructosyl sucrose

حامض جلوكيورونيك بميني D- gincuronic acid

ť



جلوكوز Gle زايلوز Xyl جالاكتوز Gai ر فعركوز Rue

شکل (۱۱-۷)

أ - حامص جلوكيورونيك يميني D-Glucuronic acid ب حامص جلوكيورونيك عبني Xyloglucan ب - تركيب أحد أشباه السليلوز زايلوجلوكانات

سكر فيوكوز

Fucose

 $C_6\,H_{12}\,O_5$

شکل (۱۱–۸)

سكرفيوكوز Fucose

شکل (۱۱-۹)

تركبب سكروز أحادي الفركتوسايل Monofructosyl sucrose

البناء الحيوي للكربوهيدرات Biosynthesis of Carbohydrates

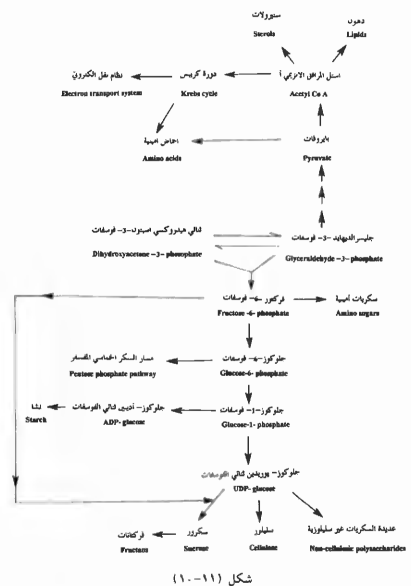
البناء الحيوي للسكريات الاتحادية Biosynthesis of Monosaccharides

كما يتضع من الفصلين السابقين، فإن عمليات البناء الضوئي والتنفس تزود خلايا النبات بمعظم السكريات الأحادية، إما من تفاعلات دورة كالفن والدورة رباعية الكربون وإما من تفاعلات التحلل السكري ودورة فوسفات السكر الخماسي. فبعد عملية تثبيت واختزال ثاني أكسيد الكربون في تفاعلات دورة كالفن فإن السكريات المفسفرة تتكون في حشوة البلاستيدات الخضر. تعد تلك المركبات مصدر الكربون الذي يستعمل لبناء المكونات العضوية الهائلة المطلوبة لنمو واستمرار حياة النبات، بيد أن معظم المسارات الحيوية التي تقوم بذلك إنما توجد في السايتوبلازم وبالتالي فإن السكريات المتعدة من التي تتكون في البلاستيدات الخضر لابد وأن تنتقل إلى السايتوبلازم، ويوضح الشكل التي تتكون في البلاستيدات الحقوية التي تؤدي إلى تكوين مختلف المركبات المعقدة من السكريات المعقدة من السكريات الماتيدة التي تؤدي إلى تكوين مختلف المركبات المعقدة من السكريات الشكريات الشكريات المعقدة من السكريات الشكريات المعتدة مثال ثنائي هيدروكسي أسيتون -٣- فوسفات السكريات الشكريات الخضر.

وفي الأوراق غير مكتملة النمو فإن معظم مواد البناء الضوئي تبقى داخل الورقة وتُستغل لبناء مكونات خلوية جديدة مثل الدهون والأحماض النووية (دورة فوسفات السكر الخماسي) وبناء البايروفات و ATP في عملية التحلل السكري ودورة كريبس لتكوين الطاقة والمركبات الوسطية لمختلف المسارات الأخرى وبناء الأحماض الأمينية ومسار أكسدة نيكليوتيد السكريات لتكوين مكونات الجدار الخلوي. وبالمقابل فإن قليلاً من الكربون المثبت يتحول لبناء السكروز لنقله خارج الورقة أو بناء النشا والفركتانات (Fructans) للتخزين. وبالعكس من ذلك فإن معظم مواد البناء الضوئي للأوراق مكتملة النمو تصدر بشكل سكروز إلى أجزاء أخرى من النبات مثل الجذور وقمم السيقان وأعضاء التخزين النامية (الثمار والبذور ... إلخ).

عند تتبع عمليات البناء الضوئي يُلاحظ أنها توفر مختلف أنواع السكريات - PGAL الأحادية مثل السكريات ثلاثية ذرات الكربون جليسر الديهايد - حفوسفات DHAP) Dihydroxyacetone-3-Phosphate ثنائي هيدروكسي أسيتون - P- فوسفات Erythrose وخماسية ذرات الكربون (رايبوز ورايبيولوز

وزايليلوز) وسداسية ذرات الكربون (فركتوز) وسباعية ذرات الكربون Sedoheptulose. أما عملية التنفس فإنها توفر سكريات ثلاثية ذرات الكربون فضلاً عن مركبات وسطية أخرى يمكن أن تتحول إلى مختلف أنواع الكربوهيدرات. كما تتكون سكريات أحادية مختلفة خلال دورة فوسفات السكر الخماسي وكلها تقوم بأدوار مختلفة في أيض النبات (الفصل العاشر).



المسارات الحبوية التي تؤدي إلى تكوين مختلف المركبات المعقدة من السكريات الثلاثية المفسفرة

جليسر الديهايد-٣-قوسفات: PGAL

ثنائي هيدروكسي أسيتون -٣- فوسفات: DHAP

تكوين نيكليوتيدات السكريات Formation of Sugar Nucleotides

بات معروفاً أن تكوين نيكليوتيدات السكريات من المظاهر المهمة لأيض الكربوهيدرات ذلك أن المرحلة النهائية لتوفير مادة بناء الجلوكوسايد يتطلب سكريات نيكليوتيدية ثنائية الفوسفات Nucleotide diphosphate sugars وتحصل عملية تكوين نيكليوتيدات السكريات وفق التفاعل العام:

NTP + glycosyl 1-phosphate

NDP - glycose + PPi

إنزيم بايروفوسفات + نيكليوتيد ثنائي الفوسفات - جلايكوز حسم جلايكوسايل-١- فوسفات + نيكليوتيد ثلاثي الفوسفات

والإنزيمات التي تسحسهل هذا التحصاعل هي Nucleotidyltransferases . Nucleotidyltransferases . Nucleotidyltransferases . Nucleotide diphosphate sugar . Nucleotide . وعليه فإنه سكر نيكليوتيدي ثنائي الفوسفات ونيكليوتيد ثلاثي الفوسفات يكون بمقدور النبات أن يوجود سكر أحادي-١-فوسفات ونيكليوتيد ثلاثي الفوسفات يكون بمقدور النبات أن يبني نيكليوتيدات سكرية ثنائية الفوسفات sugars من خلال يبني نيكليوتيدات المحرية ثنائية الفوسفات Pyrophosphorylases من خلال نشاط إنزيم Pyrophosphorylases . وقد وجد الجلوكوز مرتبطاً مع عدد من النيكليوتيدات والتي تشمل UDP, GDP, ADP ، بيد أن السكريات المستعملة في بناء السكريات المتحددة إنما هي من مشتقات اليوريدين Uridine والتي تستعمل أيضاً في عمليات التحولات المختلف السكريات (شكل ١١-١١). كذلك ففي النباتات عدد من الإنزيمات التي تفسفر السكريات الأحصادية الحرة لتكوين سكر أحصادي-١-فوسفات والتي تشمل D-، D-Galacturonic acid ،L-Fucose، D-Galactose ، L-Arabinose والتي تتحول إلى سكريات-١-فوسفات بوجود إنزيمات Silucuronic Acid . Mutases

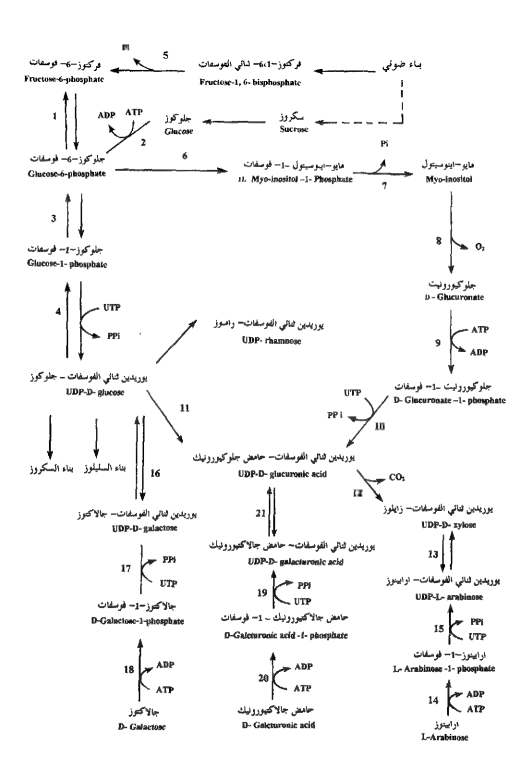
إضافة إلى ذلك، فإن ADP-glucose يُستغل لبناء النشا والذي يتكون من تفاعل ADP-glucose وجلوكوز - افوسفات ويلي ذلك منح الجلوكوز إلى α (1-4) Glucan وبالنتيجة تتكون سلسلة النشا، أما UDP-glucose فإنه الجزء الذي منه تتكون مختلف المركبات الكربوهيدراتية. وشمة مسار أخسر وهبو تكسوين Myo-inositol و UDP-glucuronic acid وهو مسار أكسدة الإخير حلقة سكر سداسي كحولي Cyclic hexitol وهو مسار أكسدة المجموعة كاربونايل Cyclic hexitol الذي لايحوي على مجموعة كاربونايل Cyclic hexitol الكربون لبناء وهذا المسار من شأنه توفير بقايا جزيئات خماسية أو سداسية ذرات الكربون لبناء جدار الخلية من الجلوكوز (شكل ۱۱-۱۱).

Biosynthesis of Sucrose البناء الحيوي للسكروز

مما هو معروف بأنه حينما يفوق إنتاج مواد البناء الضوئي استهلاكها، فإن المتبقي من تلك المواد يُصدر إلى بقية أجزاء النبات. وفي الغالبية العظمى من النباتات فيان المواد الكربوهيدراتية المصدرة إنما تكون بشكل السكر الثنائي سكروز. ويعود السبب في ذلك إلى:

- ١- ذوبان السكروز في الماء.
 - ٢- تعادلته الكهربائية.
- ۳- ليس له تأثير تثبيطي لغالبية العمليات الكيموحيوية وحتى عند التركيزات العالية منه.
- عدم وجود خاصية الاختزال مما تقلل فرصة التداخل مع بعض المجاميع الفعالة الأخرى في النبات مقارنة مع السكريات الأخرى.

وفي الورقة فإن معظم السكريات سداسية ذرات الكربون المستخدمة في عملية البناء الحيوي للسكروز إنما هي متكونة في السايتوسول بواسطة عملية توليد الجلوكوز Gluconeogenesis من السكريات ثلاثية ذرات الكربون المفسفرة Triose phosphate المصدرة من البلاستيدات الخضر.



شكل (۱۱-۱۱) تحولات بين سكر مفسفر ونبكليوتيد سكري

والأرقام على الأسهم تشير إلى أسماء الإنزعات كما بلي:

1, Phosphohexoisomerase; 2, Hexokinase; 3, Phosphoglucomutase; 4, UDP-glucose pyrophosphorylase; 5, Fructose 1,6-bisphosphatase; 6, IL-Myo-inositol 1-phosphate synthase; 7, myo-Inositol 1-phosphatase; 8, myo-inositol oxygenase; 9, Glucuronokinase; 10, UDP-glucuronate pyrophosphorylase; 11, UDP-glucose dehydrogenase; 12, UDP-glucuronate decarboxylase; 13, UDP-xylose 4-Epimerase; 14, Arabinokinase; 15, UDP-arabinose pyrophosphorylase; 16, UDP-glucose 4-epimerase; 17, UDP-galactose pyrophosphorylase; 18, Galactokinase; 19, UDP-galacturonate pyrophosphorylase; 20, Galacturonokinase; 21, UDP-glucuronate-4-epimerase.

ويوضح الشكل (١١-١٧) مخططاً لبناء السكروز والنشا في خلايا النبات الحاوية على بلاستيدات خضر حيث يُلاحظ وجود نظام نقل Transport system يقوم أيضاً بنقل السكريات ثلاثية ذرات الكربون المفسفرة Triose phosphate المتكونة بعملية البناء الضوئي إلى السايتوسول حيث تجري تفاعلات تنتهي بتكوين سكريات سداسية ذرات الكربون تساهم في بناء السكروز، مع أن عملية بناء السكروز في حقيقتها شائعة في أنسجة النبات وأن أي مصدر كربوني يشجع تكوين السكريات سداسية ذرات الكربون المفسفرة يمكن أن يُستغل في بناء السكروز.

وهناك نظامان إنزيميان يساعدان في تكوين السكروز

1- UDP-glucose + Fructose - 6 - phosphate —

Sucrose phosphate synthase

UDP + Sucrose - 6 - phosphate -phosphate

Sucrose - 6 - phosphate

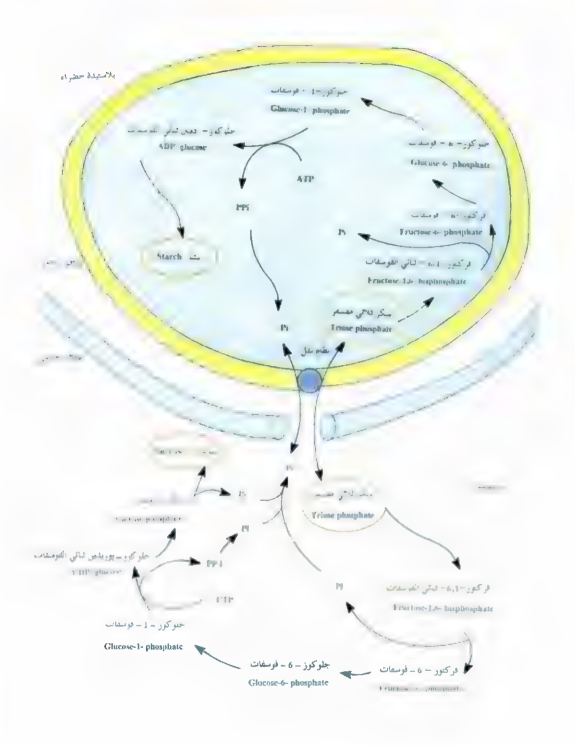
Sucrose - Pi

phosphatase

2- UDP - glucose + Fructose Sucrose synthase UDP + Sucrose

ونظرياً يمكن حدوث المسارين إلا أن الأدلة المتوفرة تشير إلى أن بناء السكروز يحدث من خلال النظام الأول.

ومن الجدير بالملاحظة أن UDP-glucose يشترك في التفاعلين أعلاه بحيث أن تركيز فركتوز -7-فوسفات والفركتوز الحر يؤثران بشكل واضح في بناء السكروز بوساطة Sucrose synthase أو تفاعلات ميسرة من قبل النظام Sucrose synthase على التوالي (شكل ١١-١٣).



شكل (١١-١٢) مخطط يوضح التنافس بين عمليات بناء النشا والسكروز والتي تحصل في مختلف العضيات الخلوية

تتم عملية نقل السكروز من موقع بناءه إلى المواقع الأخرى من جسم النبات عبر نظام السايتوبلازم (النظام الحي) Symplast وكذلك عبر نظام الجـــدر الخلوية Apoplast غير أن حركة السكروز من الخلايا الحاوية على البلاستيدات الخضر إلى عروق الورقة تبدو أنها تحصل في نظام السايتوبلازم وأن اتجاه الحركة تكون مع التدرج في التركيز بين خلايا المصدر في النسيج المتوسط إلى خلايا المصرف للحاء. وفيما يخص نقل السكروز في عناصر اللحاء فإن مسار نظام الجدر الخلوية يبدو أن له دور جوهري في عملية تحميل السكروز في تلك العناصر.

وتحصل عملية تفريغ Unloading الأنابيب الغربالية حيثما كانت أنسجة المصرف محاذية للحاء، ويمكن تعريف المصرف Sink بأنه أي نسيج يستهلك مواد البناء الضوئي. وهناك عدد من الآليات المستخدمة لإبقاء تركيز السكروز منخفضاً في أنسجة المصرف وبالتالي إدامة ضغط التفريغ:

- السكروز في فجوات الخلايا البارنشيمية القريبة والتي لاتساهم في تدرج التركيز (Lea and Leegood, 1993).
- ٢- تحليل السكروز لخفض تركيزة في السايتوبلازم وتكوين الهياكل الكربونية التي يمكن أن تُستغل في عدد من المسارات الحيوية الأخرى. تتم عملية التحليل من خلال نشاط إنزيمين:
 - أ الإنفرتيز β-fructofuranosidase) Invertase
 - Sucrose synthase -

وكلاهما موجودان في أنسجة المصرف وأن نشاطهما إنما يؤدي إلى تكوين سكريات سداسية ذرات الكربون والتى لاتعود ثانية إلى اللحاء.

ومن الجدير بالذكر بأن إنزيم Sucrose synthase هو إنزيم سايتوبلازمي بينما هناك نوعان من الانفرتيز – حامضي (pH مثالي عند ٥) وقاعدي (pH مثالي عند ٥ر٧). يوجد الانفرتيز القاعدي في السايتوبلازم بينما الانفرتيز الحامضي في الفجوة والجدار. إن تأثير تلك الإنزيمات هو لإبقاء تركيز السكروز في حده الأدنى وبالتالي الحفاظ على تدرج حاد لتركيز السكروز بين اللحاء والخلايا المحيطة.

1- Phosphate / Triose phosphate translocator

(ناقل موجود في الغشاء الداخلي للبلاستيدة الخضراء)

2- Triose-phosphate isomerase

(في السيتوبلارم)

3- Fructose - 1,6 - bisphosphate aldolase

نبائي هيدروكسي اسيون - 3- فوسفات + جليسرالديهايد- 3- فوسفات ميدروكسي اسيون - 1,6 - ثنائي الفوسفات + Sibydroxyacetone-3-phosphate + Glyceraldebyde-3-phosphate ---> Fructose-1, 6-bisphosphate

4- Fructose -1,6 - bisphosphate phosphatase

(في السايتوبلازم)

5- Hexosephosphate isomerase

﴿ فِي السابتوبالازم ﴾

Fructose - 6 - phosphate - Giucose - 6 - phosphate

6- Phosphoglucomutase

(في السايتوبلازم)

Glucose - 6 - phosphate - Glucose - 1 - phosphate

7- UDP- glucose pyrophosphorylase

جلوكوز − 1 - فوسفات + يوريدين ثلاثي الفوسفات حسل جلوكوز - يوريدين ثنائي الفوسفات + باير وفوسفات Glucose - 1 - phosphate + UTP - UDP-glucose + Pyrophosphate

8- Sucrose- phosphate synthase

جنوكوز -- يوريدين ثـاثي الفوسفات + فركتوز -6- فوسفات مسمه يوريدين ثـائي الفوسفات + سكروز - 6 خوسفات UDP- glucose + Fructose - 6 - phosphate

UDP + Sucrose -6- phosphate

9- Sucrose-phosphate phosphatase

Sucrose - 6 - phosphate + H₂O Sucrose + Phosphate

البناء الحيوي للنشا Biosynthesis of Starch

النشا مادة عديدة التسكر رئيسية وتوجد في كافة أعضاء النبات الأساسية كمركب تفريني. وأن المسار السائد لبناء هنده المادة داخل الأساسية كمركب تفريني وأن المسار السائد لبناء هنده المادة داخل البلاستيدة يكون عن طريق نقل الجلوكوز من مصركب تيكليوتيد ثنائي الموسفات Nucleotide diphosphate إلى نهاية غير مختزلة من مادة بادئة [100] الفوسفات علوكات الموسياطة الإنزيم ([100] عن تفاعل بوسياطة الإنزيم Starch synthetase أ

((ADP-D-Glucose: $(1 \longrightarrow 4)-\alpha$ -D-glucan 4- α - glucosyltransferase)

NDP - glucose + (glucose)_n
$$\xrightarrow{E}$$
 NDP + (glucose)_{n+1}

وأن إنزيم Starch synthase في نسيج الورقة إنما هو خاص لـ ADP-glucose. ويتكون ADP-glucose داخل البلاستيدة الخضراء من الكربون المثبت بواسطة البناء الضوئي من خللل نشلط إنزيم ADP-D-glucose pyrophosphorylase وهو الإنزيم الذي له دور في السيطرة على أيض نشا البلاستيدة الخضراء.

وكبيلا الإنزيمان Starch synthase و ADP-glucose pyrophosphorylase يوجبدان في البيلاستيدة الخضيراء. ويوضع الشكل (١١-١١) التفاعيلات الخاصة ببناء النشا في البيلاستيدات الخضير.

أما تكوين نقاط التفرع في الأميلوبكتين فإنها ناتجة من نشاط إنزيم التفرع (Q-enzyme) -D-glucan 6-glycosyl transferase ويسمى (Q-enzyme) -D-glucan 6-glycosyl transferase ويسمل هذا الإنزيم تفاعل نقل جلوكوز Transglycosylation حيث أن جزءاً من سلسلة سلسلة الرئيسية ويُنقل سلسلة الرئيسية ويُنقل على الموقع (٦) من الجلوكوز إلى منطقة أخرى من السلسلة. ويبدو أن النقل يكون بين السلاسل بمعنى أنه يحدث لسلاسل الجلوكان القريبة من بعضها أكثر مما يكون ضمن السلسلة الواحدة من الجلوكان، ويقوم الإنزيم باستعمال جزيء مستقبل من وحدات جلوكوز (٣٠-٤٠) أو أطول من ذلك. وما إن يتشكل الفرع في مكن حصول استطالة بواسطة نقل جلايكوسايل Glycosyl من نيكليوتيد سكري نتيجة لنشاط إنزيم بواسطة نقل جلايكوسايل Glycosyl من نيكليوتيد سكري نتيجة لنشاط إنزيم بالمؤلفة كلما وصح سابقاً.

إن تراكم النشا لايحصل فقط في البلاستيدات الخضر فحسب بل إن هناك أعضاء

نباتية مهمتها الرئيسية خزن المواد مثل البذور والدرنات ... إلخ، حيث تحصل عملية تراكم مادة النشا لفترة طويلة، وعندما تكون هناك حاجة إليها في مختلف الفعاليات الحيوية ولإدامة النمو الجديد في الموسم التالي يتم تحليلها. ويتراكم النشا بشكل حبيبات غير ذائبة في الماء ضمن بلاستيدات النشا Amyloplasts أو البلاستيدات عديمة اللون Leucoplasts. هذه العضيات محاطة بغشاء مزدوج وتصوى حبيبات نشا مكونة من نوعين من البوليمرات، الأميلوز وسلسلة الأميلوبكتين المتفرعة. ويبدو أن نسبة الأميلوز تتراوح بين ٢٠ إلى ٢٥٪ بينما تتراوح نسبة الأميلوبكتين بين ٧٥ إلى ٨٠٪. كما أن حجم حبيبة النشا في بلاستيدات النشا يكون أكبر بكثير من ذلك للحبيبات الموجودة في البلاستيدات الخضر، ومما هو معروف بأن دخول المركبات الكربونية من السايتوبلازم إلى بلاستيدات النشا إنما تتم بوجود نظام نقل. وبخصوص بناء النشافي تلك العضيات فإن المصدر الكربوني الرئيسي يكون عادة السكروز الذي يُنقل من أنسجة المصدر عبر اللحاء. ولابد أن تجرى تغيرات معينة للسكروز حتى تكون ملائمة لعملية النقل إلى البلاستيدات. وقد أشارت بعض الدراسات بأن السكروز قبل دخوله بلاستيدة النشا يتفكك ليكون سكر سداسي مفسفر Hexose monophosphate وبعد ذلك تتكون سكريات ثلاثية ذرات الكربون مفسفرة Triose phosphate وفوسفواينول بايروفات Phosphoenolpyruvate. تدخل المركبات الأخيرة إلى بلاستيدات النشا وتجرى تفاعلات متعددة تنتهى بتكوين النشا. من ناحية أخرى، هناك بعض الأدلة على أن السكريات سداسية ذرات الكربون المفسفرة قد تدخل أيضاً للمساهمة في بناء النشا. ومن الجدير بالذكر أن هناك ناقل خاص للفوسفات Phosphate translocator والذي بمقدوره أن ينقل أيضاً ثنائي هيدروكسي أسيتون -٣- فوسفات (DHAP) و ٣-فوسفو حامض الجليسريك (3-PGA) فضلاً عن نقل جلوكوز -٦-فوسفات وبالتالي فإنه يختلف عن ناقل الفوسفات في البلاستيدات الخضر، وأن السكروز المستورد لسايتوبلازم أنسجة الخزن قد ينشطر إما بوساطة إنزيم Sucrose synthase أو بوساطة الإنفرتيز القاعدي Alkaline invertase، إلا أن نشاط إنزيم الإنفرتين في تلك الأنسجة ليس بالقدر الكافي لتفسر المعدلات المسجلة لبناء النشا وبالتالي فإن نشاط إنزيم Sucrose synthase لابد وأن يكون سائداً في ذلك المسار، وفي العديد من الأنسبجة فإن هذين الإنزيمين لهما نشاط كاف لتفسير المعدلات التي تمت ملاحظتها لتحليل السكروز، بيد أن أدوار تلك الإنزيمات غير مؤكدة.

كذلك فإنه بدخول السكريات السداسية ذرات الكربون المفسفرة إلى بلاستيدة النشا فإنها تتحول إلى ADP-glucose pyrophosphorylase وأن الإنزيم ADP-glucose في هذه الأنسجة يشبه ذلك الإنزيم في البلاستيدات الخضر، وبالتالي فإن الية بناء النشا

متشابهة في النظامين.

1- Fructose - 1,6 - bisphosphate aldolase

ثنائي هيدروكسي اسيتون - 3- فوسفات + جليسوالديهايد- 3- فوسفات حسم فركتوز - 1,6 - ثنائي الفوسفات كالمياني الفوسفات كالمياني الفوسفات - 1,6 - ثنائي الفوسفات Dihydroxyacetone-3-phosphate + Glyceraldehyde-3-phosphate

2- Fructose -1,6 - bisphosphate phosphatase

فركتوز − 6و1ً− ثنائي الفوسفات + ماء ------- فركتوز -6- فوسفات + فوسفات

Fructose -1, 6- bisphosphate + H₂O Fructose - 6 - phosphate + Phosphate

3- Hexosephosphate isomerase

Fructose - 6 - phosphate - Glucose - 6 - phosphate

4- Phosphoglucomutase

Glucose - 6 - phosphate Glucose - 1 - phosphate

5- ADP- glucose pyrophosphorylase

6- Pyrophosphorylase

Pyrophosphate + H₂O --- Phosphate + 2H⁺

7- Starch synthetase

تجري عملية تحليل النشا في مختلف الأنظمة التي يخزن بها سواءً كان ذلك في الحبوب أو الدرنات. فالنشا يُخزن في بذور الحبوب (في السويداء Endosperm)، وأن الإنزيمات اللازمة لتحليله إما أن تكون غير موجودة أو أنها تكون بشكل غير فعال في البذور الساكنة Resting seeds. وفي هذا النوع من البذور فإن النواتج الرئيسية لتحليل النشا هي سكر المالتوز والجلوكوز، وهذا يعني أن التحلل المائي Hydrolysis هي الآلية الرئيسية المشمولة في هذه العملية والتي تكون أكثر أهمية من عملية التحلل الفيسية والمسيوري Phosphorolysis. يقوم ألفا-أميليز α-amylase بتحليل الأميلوز لإنتاج الفيس فوري وهذا الإنزيم غير موجود في البذور غير الوزن الجزيئي من أوليجو سكريات الجلوكوز). وهذا الإنزيم غير موجود في البذور غير النابتة لكنها تُبني وتُفرز في المويداء وقت الإنبات إما من القصعة Scutellum أو من الطبقة الأليرونية عالمن يتضمن البناء بالمسار الجديد المن المستجابة لتحرر حامض الجبريليك في البذرة والذي يتضمن البناء بالمسار الجديد De novo والذي يكون بالتأثير عند مستوى النسخ α-Amylase mRNAs في بذور الحبوب. وستكون هناك مناقشة لهذا الموضوع في الفصل الخامس عشر.

إن تأثير ألفا-أميليز على النشا يكون بطورين:

- انتاج سريع الملتوديكسترينات Maltodextrins
- ٢- تحلل يأخذ وقتاً حيث يُنتح المالتوز مع أوليجو سكريات ذات ٥ أو ٦ وحدات.

وهناك بيتا أميليز β-Amylase وهو إنزيم خارجي Exoenzyme يحلل النشاعند النهاية غير المختزلة للسلسلة لإنتاج سكر مالتوز، والذي يوجد في مستهل عملية الإنبات. ويُخزن بشكل غير نشط ومن ثم يتحرر بشكل نشط بتأثير الإنزيمات المحللة للبروتين Proteolytic enzymes والتي تُبنى استجابة للجبريلينات في بدأية تلك العملية. هذه الإنزيمات نشطة لدرجة كبيرة في التحلل المائي لمالتوديكسترينات Maltodextrins لإنتاج المالتوز.

إن نشاط إنزيمات ألفا وبيتا أميليز يزداد أثناء الإنبات، كذلك هناك إنزيم مالتيز Maltase Maltase الذي يشطر سكر المالتوز في البذور، وأن نشاط هـذا الإنسزيم يؤدي إلى المتاج سـكر الجلوكوز. وثمة إنزيمسات أخرى مثل R-enzyme و α-Glucosidase تعد مكونات ضرورية لنظام التحلل في البذور. وأن الجلوكوز المتحرر بفعل تلك الإنزيمات يُمتص بواسطة أنسجة القصعة ليتحول إلى سكروز وبعد ذلك يُنقل إلى جنين البذرة.

وهناك حالة معاكسة في درنات البطاطس حيث يبدو أن هناك إنزيم فسفوريليز

Phosphorylase الذي له دور في تحلل النشا، مع أن التحلل الأولي لحبيبات النشا يحتاج إلى نشاط إنزيم Endoamylase. وقد برز دور هذا الإنزيم في دراسات كان إنزيم Phosphorylase غير قادر حسب مايبدو على تحليل حبيبات النشا السليمة. وأن سكريات الأوليجو المتحررة تتفكك بنشاط إنزيمي الأميليز Amylase والفسوفوريليز Phosphorylase وبغض النظر عن التحليل الأولي للنشا فإن فسفوريليز البطاطس بالارتباط مع إنزيم Debranching enzyme يكون فعالاً في تحليل الأميلوز والأميلوبكتين لإنتاج جلوكوز الموسفات. وهذا الناتج يتحول إلى UDP-glucose وفركتوز المفات النامي أو قد تستغل لبناء السكروز وبالتالي تصديره إلى أجزاء أخرى للنبات النامي أو قد تستعمل لبناء مكونات خلوية أو لغرض التنفس أو النمو أو أية عمليات حيوية أخرى.

السيطرة على أبض السكروز والنشا Control on the Metabolism of Sucrose and Starch

إن عمليات بناء السكروز والنشا عمليات تنافسية والتي تنظم بوساطة مواد أيضية أساسية. وأن زيادة السكريات ثلاثية ذرات الكربون المفسفرة يمكن استغلالها إما لبناء النشافي البلاستيدات الخضر وإما لبناء السكروز في السايتوسول، وأن الظروف التي تشجع إحدى المسارات قد تثبط الأخرى. وتعد تركيزات الأورثوفوسفات Orthophosphate والسكريات ثلاثية ذرات الكربون المفسيفرة في السايت وسول والبلاستيدات الخضر وتركيز فركتوز-٢، ٦-ثنائي الفوسفات في السايتوسول من المكونات الأساسية لهذا النظام. يتصل السايتوسول مع البلاستيدة الخضراء عن طريق ناقل فوسفات-سكر ثلاثي ذرات الكربون مفسفر الذي ينظم نقل المادتين بين هذين العضيين. فعندما يكون تركييز الاورثوفوسفات منخفيضاً في السايتوسول فإن هذا من شائه أن يحدد تصدير السكر ثلاثمي ذرات الكربون المفسسفر خلال الناقل (شكل ١١-١٢). وبالتالي فإن هذا السكر يستعمل لبناء النشاحيث أن إنزيم ADP glucose pyrophosphorylase (المكون الأساسي لتنظيم بناء النشا في البلاستيدة الفضراء) يُصفر بـ PGA-3 ويُثبط بالأورثوفوسفات. وأن النسبة العالية من PGA-3 إلى الأورثوفوسفات موجودة بشكل نموذجي في البلاستيدات النشطة في بناء النشا. وبالعكس فإن وفرة الأورثوفوسفات في السايتوسول تثبط بناء النشا داخل البلاستيدة الفضراء وتشجع تصدير السكر ثلاثي ذرات الكربون إلى السايتوسول حيث يتحول إلى سکروژ،

أما بناء السكروز في السايتوسول فإنه يُنظم بقوة بواسطة فركتوز- ٢، ٦-ثنائي الفوسفات. هذا المركب قد اكتشف حديثاً في السايتوسول بتركيزات طفيفة والذي

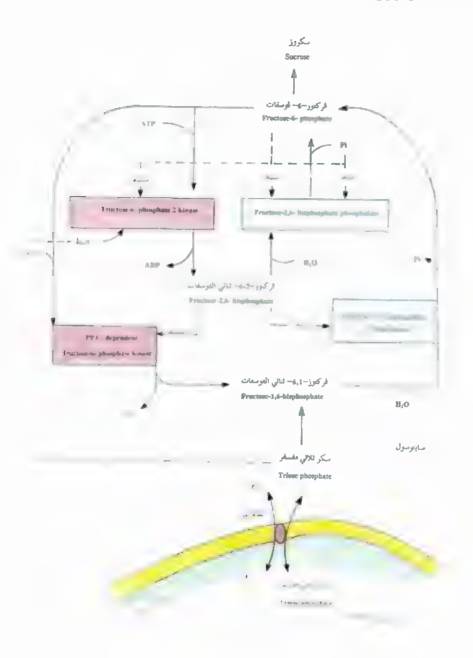
يُبدي تأثيراً تنظيمياً في التحولات الايضية في السايتوسول لـ فركتوز- ١، ٢-ثنائي يبدي تأثيراً تنظيمياً في التحولات الايضية في السايتوسول لـ فركتوز- ٢، ١-ثنائي الفوسفات مع نقص معدلات بناء السكـــروز ذلك أن هذا السكر مثبط قوي لإنزيم -1,6 - bisphosphate phosphotructokinase ومنشط لإنزيم bisphosphate phosphotructokinase ومنشط لإنزيم bisphosphate phosphate ومن الجدير بالملاحظة أن فركتوز - ٢، ١-ثنائي الفوسفات يُبني من فركتوز - ٢ - فوسفات بواسطة إنزيم - ٢٠ - وسفات الموسفاة إنزيم - ٢٠ - وسفات الموسفة إنزيم - ١٠ - وتقــــوم الأرثوفوســـفات بتحفير الإنــريم الإنــريم الإنــريم الموسفات بتحفير الإنــريم الموسفات بنده والموسفات بنده والموسفات الموسفات الموسفات الكربون المفسفر بتثبيط الإنزيم الكربون المفسفر إلى الموسفات الكربون المفسفر إلى الموسفات تشبط المربون المفسفر التلاثي الفوسفات والتي بدورها تشبط المربون المفسفر إلى الموسفات تشبط المائي لفركتوز - ١، ١-ثنائي الفوسفات في السايتوسول وبالتالي تقلل من معدل التحلل المائي لفركتوز - ١، ١-ثنائي الفوسفات في السايتوسول وبالتالي تقلل من معدل بناء السكروز، وبالمقابل فإن للنسبة العالية من السكر ثلاثي ذرات الكربون إلى الأرثوفوسفات تأثيراً معاكساً.

البناء الحيوي للسليلوز Biosynthesis of Cellulose

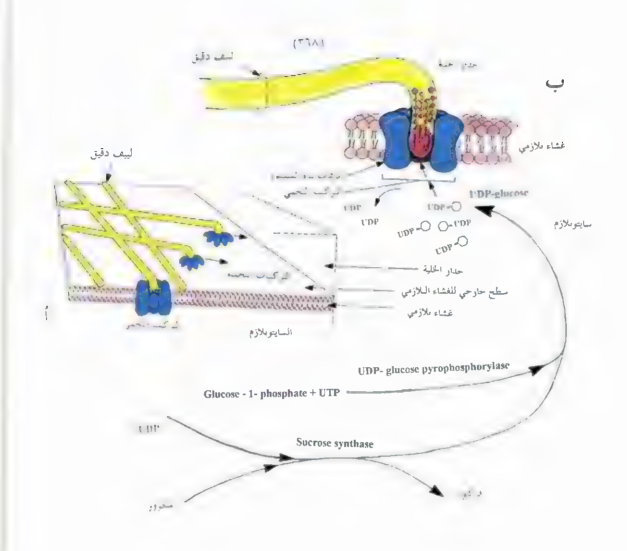
أثبتت البحوث والدراسات باستعمال النظائر المشعة بأن عمليات تكوين مكونات السكريات المتعددة التي تشكل هيكل النبات تحدث في النظام الغشائي الداخلي للخلية مثل الشبكة الأندوبالازمية وجهاز جواجي، وتقوم العضيات الأخيرة بتجميعها ووضعها في حويصلات تتحرك بعدها بشكل UDP-glucose إلى مواقع البناء.

تحدث عملية بناء السليلوز عند الغشاء البلازمي حيث يكون UDP-glucose المقية جزيء الجلوكوز، وقد يكون LGDP-glucose دور من هذا المجال، غير أنه قد يُستغل السلساً لبناء جلوكومانانات Glucomannans. وثمة صعوبات تواجه عملية بناء السليلوز خارج الخلية الم المستعمال خليط متجانس من الأنسجة النباتية، كما أنه من الصعوبة بمكان الحصول على نشاط إنزيم Glucosyltransferase المسوول عن بناء سلاسل الصعوبة بمكان الحصول على نشاط إنزيم Glucosyltransferase المسوول عن بناء سلاسل بيتا-جلوكان β-glucan بعدل مقارب لذلك الذي لبناء سلاسل السليلوز داخل الخلية. وقد أثبتت الدراسات وجود تباين واضح بين التجارب داخل الخلية In vivo وتلك التي تجري خارج الخلية المنات المنات السليلوزية. وكل خارج الخلية المنات السليلوزية. وكل في مجاميع نجمية (شكل ۱۱-۱۲)، والتي ترتبط مع نهايات الليبغات السليلوزية. وكل تركيب نجمي يبدو أنه مؤلف من ۲ وحدات وتشكل Cellulose synthase والذي بمقدوره

بناء اللييفات السليلوزية.



شكل (١٥-١١)
تنظيم أيض فركتوز-٢-فوسفات/فركتوز- ١.١-ثنائي الفوسفات في السايتوسول بوساطة
فركتوز-٢،٢-ثنائي الفوسفات والأورثوفوسقات والسكر الثلاثي المفسفر



شکل (۱۱–۱۱)

- أ مخطط يوضح التركيب النجمي لبناء السليلوز المطمور في الغشاء البلازمي. تُمتص بادئات السليلوز في جهة السايت وبلازم من الغشاء وتفرز الليبفات السليلوزية على جهة الجدار.
- ب- منظر يوضع التركيب النجمي لبناء السليلوز من خارج الغشاء البلازمي. وكل لييف دقيق جديد يوصل بالجدار الموجود أصلاً.

وكل وحدة من اللييفات السليلوزية مؤلفة من ٣٠ - ١٠٠ سلسلة من السليلوز. وأن عدم ملاحظة عملية بناء السليلوز خارج الخلية قد يعود إلى فقدان سلامة النظام الخاص ببناء هذا السليلوز خلال عملية خلط الأنسجة النباتية أثناء الاستخلاص.

ويمكن القول بأنه بالرغم من عدم رسوخ التفاصيل الدقيقة للبناء الحيوي للسليلوز في النباتات الراقية فإن UDP-glucose هو بالتأكيد مانح له جلوكوسايل Glucosyl donor لعديد التبلمر.

n UDP - D - glucose + Acceptor
$$\xrightarrow{\underline{|i|}}$$
 nUDP +

Acceptor - $([\beta-1 \longrightarrow 4]-D-Glucose)_n$

إن الأبحاث التي أجريت على بناء السليلوز باستعمال تقنيات مستحضرات إنزيمية مستقلة عن الخلية Free enzyme preparation من بعض النباتات تشير إلى نوع من التشابه مع بناء النشا والأمر يحتاج إلى المزيد من الدراسات.

أما تحلل السليلوز فإنه يشكل ملامح أساسية لتحول المركبات المعقدة في أجسام الكائنات النباتية الميتة إلى مركبات بسيطة يمكن الاستفادة منها من قبل كائنات دقيقة مثل الخمائر وتزويد الجو بثاني أكسيد الكربون في نهاية الأمر. وتقوم الفطريات والبكتريا بدور حاسم في هذه التحولات حيث تقوم مجموعة إنزيمات Cellulases بتحليل السليلوز إلى سيلوديكسترينات Cellodextrins وسيلوبيور Cellobiose الذي يتحول إلى جلوكور بوساطة إنزيم Cellobiase. تهاجم تلك الإنزيمات الرابطة الجلايكوسيدية بيتا جلوكور بوساطة إنزيم عشوائي حيث في نهاية الأمر تتحول السليلوزات الى سيلوبيوز الذي يتحلل من قبل الإنزيم Cellobiase.

البناء الحيوي للسكريات المتعددة الانخرى Biosynthesis of Other Polysaccharides

إن معظم بادئات السكريات المتعددة الأخرى التي تشكل الجدار الخلوي في النبات مشتقة من UDP-glucose من خلال سلسلة من التحولات الخاصة بنيكليوتيدات السكريات. إن البقايا السكرية السداسية والخماسية الأساسية المطلوبة لعملية بناء البكتينات وأشباه السليلوز إنما تتكون بواسطة سلسلة من التفاعلات:

أ – أكسدة UDP-glucose لتكوين – أ

ب - نزع كربون لـ UDP-glucuronic acid لتكوين - نزع كربون الـ

Tepimerases بواسطة إنزيمات Epimerases تتحول تلك المركبات في أ، ب لتكوين UDP-galactose و UDP-galacturonic acid و UDP-galacturonic acid و UDP-galacturonic acid و السكريات المتعددة.

وترضح التفاعلات الأتية مسارات بناء حامض البكتيك Pictic acid

ويمكن أن تتحول UDP-glucose و UDP-glucose إلى مركبات UDP-glucose ويمكن أن تتحول إلى على التوالي والتي يمكن أن تتحول إلى حامض البكتيك Pictic على التوالي والتي يمكن أن تتحول إلى حامض البكتيك acid.

أما تفاعلات بناء أشباه السليلوز، والتي تكون بشكل زايلانات Xylans فتكون بالشكل الآتى:

الفصل الثاني عشر أيض النيتروجين Nitrogen Metabolism

يعد النيتروجين من أهم العناصر الغذائية التي يحتاجها النبات وهو يلي عناصر الكربون والهيدروجين والأكسجين من حيث نسبة وجوده في جسم النبات. وكما نوقش في الفحمل السادس فإن النيتسروجين يدخل في تركيب الأحماض الأمينية والنيكليوتيدات Nucleotides التي تكون البروتينات (الإنزيمات) والأحماض النووية على التوالي، كما يوجد في الكلوروفيل فضلاً عن المرافقات الإنزيمية وهرمونات النمو والقلويدات Alkaloids وغيرها من المركبات المهمة.

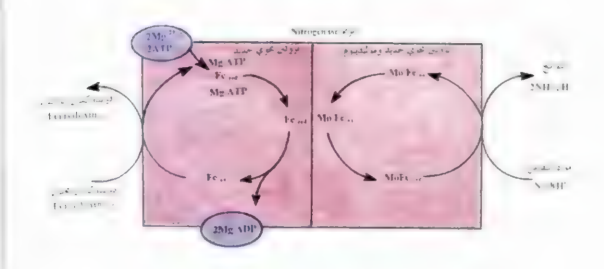
تحصل معظم النباتات على النيتروجين من محلول التربة بشكل أيونات NO₃ أو NO₄ بخصل معظم النباتات تستفيد من نيتروجين الهواء الجوي من خلال العلاقة NH₄ فضلاً عن أن بعض النباتات تستفيد من نيتروجين الهواء الجوي من خلال العلاقة التكافليـة Symbiotic association مع أنواع البكتـريا الزرقـاء Cyanobacteria والأكتينومايسيتات Actinomycetes التي تحوي إنزيم Nitrogenase المثبت النبتروجين.

تثبيت النيتروجين Nitrogen Fixation

Prokaryotic organisms يعد إنزيم Nitrogenase من إنزيمات الكائنات بدائية النواة Nitrogenase يعد إنزيم بتسهيل والمعروف بدوره في نقل الالكترونات إلى مادة التفاعل حيث يقوم الإنزيم بتسهيل اختزال N_2 إلى N_4 واختزال N_4 إلى غاز N_2 .

وفي غياب النيتروجين تقوم الالكترونات السارية خلال إنزيم Nitrogenase باختزال البروتونات لإنتاج H₂.

ومن الجدير بالذكر بأنه شخصت ثلاثة أنواع من إنزيم Nitrogenase، فبالإضافة إلى الإنزيم الحاوي على المولبدينوم والحديد MoFe-Nitrogenase، هناك إنزيم يحوي الفاناديوم والحديد ومستويات قليلة من المولبدينوم والصديد ومستويات قليلة من المولبدينوم والفاناديوم Fe-Nitrogenase. وتقوم هذه الأنواع بتسهيل عمليات اختزال النيتروجين إلى الأمسونيوم وعمليات أخسرى (Gallon and Chaplin, 1987) وإضافة إلى ذلك هناك مجموعة متباينة من مواد التفاعل يقوم هذا الإنزيم باختزالها والتي تمتاز بصغر حجمها واحتوائها على روابط ثلاثية مثل أزايد Acetylene والسيانيد وليوضح المخطط كيفية عمل هذا الإنزيم في اختزال النيتروجين إلى أمونيوم.



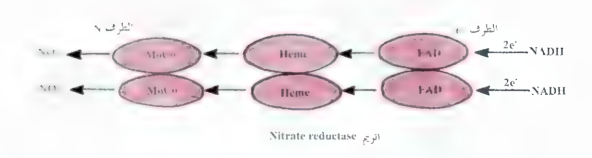
Nitrate Assimilation تمثيل النترات

تعد النترات NO₃ المصدر الأساسي للنيتروجين المتاح للنباتات الراقية تحت الظروف الطبيعية. كما أن الأمونيا يمكن أن تتحول بسرعة إلى نترات خلال عملية النيترة Nitrification بواسطة البكتريا. وتحت ظروف معينة مثل ضعف التهوية في التربة مع التصريف غير الكافي فإن الأمونيا تتراكم لدرجة السمية، كذلك فإن الترب الحامضية من شأنها تثبيط نمو الكائنات الدقيقة التي تقوم بعملية النيترة وبالنالي يمكن للنباتات تحت هذه الظروف أن تنتفع بالأمونيا مباشرة.

تقوم النترات بتحفيز امتصاصها عن طريق تحفيز نظام نقل خاص، ويبدو أن عملية النقل تجري تحت وساطة مركب حامل Nitrate carrier ذو الخصائص البروتينية، وبالتالي فإن استعمال مثبطات بناء RNA والبروتين توحي بذلك. كذلك فإن الطاقة الأيضية ضرورية لذلك النقل وتبين أنه باستعمال مركبات السيانيد والظروف اللاهوائية ومركب داي نايتروفينول Dinitrophenol المعروف تأثيره في تثبيط الفسفرة التأكسدية وإنتاج ATP (Uncoupler of oxidative phosphorylation) فإن عملية امتصاص النترات تُثبط. وبعد دخول النترات إلى جذر النبات فإنها تختزل إلى أمونيا قبل عملية تمثيلها في مركبات عضوية. ويمكن تلخيص خطوات الاختزال بالشكل الآتي:

$$NO_3^- + NAD(P)H + H^+ + 2e^- \xrightarrow{P^+ \cup P^+} NO_2^- + NAD(P)^+ + H_2O$$

ويكون هذا التفاعل بوجود إنزيم Nitrate reductase النتريت NO₂ إلى البلاستيدات الخضر قبل وصوله إلى تركيزات سامة في السايتوسول. ومما يذكر فإن هذا الإنزيم يتألف من وحدتين متماثلتين وذو كتلة جزيئية ١١٠ إلى ١١٥ كيلو دالتون KDa لكل وحدة. يحوي هذا الإنزيم مجاميع إضافية بشكـــل FAD و Cyt. b₅₅₇ و Cyt. b₅₅₇ و cyt. المخطط مرور الالكترونات من الطرف الكربوكسيلي "C" terminus" مروراً بتلك المجاميع الإضافية وصولاً إلى الطرف الأميني "N" terminus" حيث تتم عملية اختزال النترات عند طرف Mo Co. كذلك فإن الزيادة في النترات قد تتراكم في الفجوة عبر قنصوات خاصة. ويتحصول No Co داخل البلاستيدة الخضراء إلى أمونيا بُوجود إنزيم Nitrite reductase.



$$NO_2^- + 6e^- + 8H^+ \longrightarrow NH_4^+ + 2H_2O$$

ويبدو أن هذا الإنزيم يتخذ صورتين مختلفتين، فالإنزيم الذي يسهل هذا التفاعل

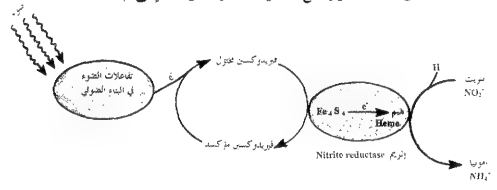
في البلاستيدات الخضر يسمى Ferredoxin-nitrite reductase بينما في البلاستيدات الأولية فإن ذلك الإنزيم يسمى NAD(P) H-nitrite reductase. وفي الأنسبجة الخضر تكون عملية اختزال النتريت NO₂ بوساطة الفيريدوكسين المختزل:

$$NO_2^- + 6 Fd_{red.} + 6e^- + 8H^+ \xrightarrow{E} NH_4^+ + 6 Fd_{ox.} + 2H_2O$$

$$Fd = Ferredoxin$$

$$i = V_4 + 6 Fd_{ox.} + 2H_2O$$

وقد وجد أن إنزيم Ferredoxin-nitrite reductase مؤلف من عديد بيبتيد واحد بكتلة جزيئية $^{\text{T}}$ كيلو دالتون ويحوي مجموعتين إضافيتين هما تركيب عنقودي من $^{\text{T}}$ $^{\text{T}}$ وهيم Heme متخصص. المخطط يوضح عملية اختزال $^{\text{T}}$ $^{\text{T}}$ إلى $^{\text{T}}$



أما في الأنسجة غير الخضر فإنها تستفيد من NADH, NADPH كمركبات مانحة للالكترونات

$$NO_{2}^{-} + 3 \text{ NAD(P)H} + 6e^{-} + 5H^{+} \xrightarrow{E} NH_{4}^{+} + 3 \text{ NAD(P)}^{+} + 2H_{2}O$$

وحالما تتكون أيونات الأمونيوم أو الأمونيا فإنها تثبت بسرعة في مركبات عضوية.

تمثيل الامونيوم Ammonium Assimilation

Nitrifying bacteria كما ذُكر سابقاً فإن الترب الحامضية مشبطة لبكتريا النيترة كلا وبالتالي فإن أيونات الأمونيوم NH_4^+ هي الشكل الأكثر توافراً في مثل هذه المطروف بالرغم من أن للتركيز العالي من NH_4^+ سمية واضحة لمعظم النباتات، فإن عدداً كبيراً من النباتات متأقلم للترب الحامضية وتفضل NH_4^+ أكثر من NO_3^- كمصدر نيتروجيني. ويعتقد بعض العلماء أن أيونات NH_4^+ تُمتص امتصاصاً نشطاً، وتؤكد الدراسات بأن NH_4^+ يدخل التفاعلات الأيضية بسرعة سواءً كان ذلك في أحماض أمينية أو أميدات أو في مركبات نيتروجينية أخرى. وأن جزءاً يسيراً من NH_4^+ يمكن أن يُخزن في أنسجة في مركبات نيتروجينية أخرى. وأن جزءاً يسيراً من NH_4^+ يمكن أن يُخزن في أنسجة

النبات أو يُنقل بواسطة عناصر الخشب. ويتضمن المسار الأيضي الابتدائي لتمثيل #NH مشاركة إنزيمين:

- (Glutamate NH3 Ligase) Glutamine synthetase (GS) -\
 - Glutamate synthase Y

والذي يسمى (Glutamine oxoglutarate aminotransferase (GOGAT)

وثمة إنزيم آخر يشترك في أيض *NH وهو: (GDH) وها (GDH)

ويوضح الشكل (١٣-١) المسارات الأيضية التي تشترك بها تلك الإنزيمات في عملية تمثيل أيونات الأمونيوم. ومن الجدير بالذكر فإن تلك التفاعلات تحصل في مختلف عضيات الخلية سواءً كانت بلاستيدات خضر أو سايتوسول أو مايتوكوندريا.

ولكن يمكن تحديد مسارين لتلك التفاعلات والتي تبدو متداخلة حيث يتضمن المسار الأول تضمين الأمونيا بوجود عامل اختزال للحامض العضوي الفا-كيتوجلوتارات α-ketoglutarate ويتسوسط في هذا التسفاعل إنزيم α-ketoglutarate الني إنتساج جلوتامسات Glutamate في هذا التسفساعل إنزيم المسار والمايتوكوندريا. أما المسار الثاني فهسو تضمين الأمسونيا في حامسض الجلوتاميسك بوجود ATP وإنزيم الثني فهسو تضمين الأمسونيا في حامسض الجلوتامين Glutamine والمركب والمراكب والمركب والمركب

المركبات النيتروجينية في النبات

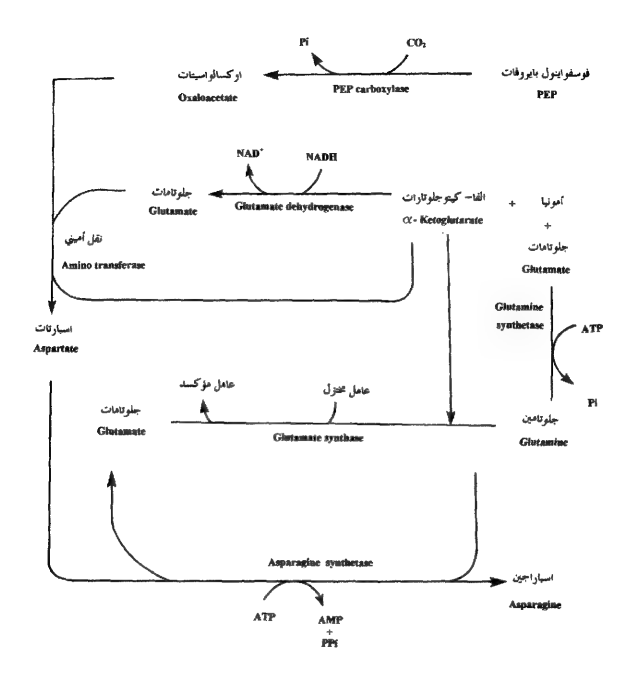
Nitrogenous Compounds in Plants

- الأحماض الأمينية Amino Acids

تشكل الأحماض الأمينية وحدات جزيئية لبناء البروتين في أجسام الكائنات الحية. وتمتاز معظم الأحماض الأمينية بالتركيب العام:

$$\begin{array}{c} H \\ 1 \\ -C - COOH \\ 1 \\ R \end{array}$$

والمجموعة R تمثل مجموعة الكيل Alkyl group والتي يمكن أن تكون H- أو مجموعة أليفاتية Aromatic group أليفاتية



شكل (١٣-١)

قتيل الأمونيوم، والمسارات الأيضية المختلفة التي تشترك بها الأمونيا في بناء مختلف المركبات

من أحماض أمينية وأميدات وأحماض عضوية
ويتراوح عدد الأحماض الأمينية في النبات نصو ٢٠ حامضاً أمينياً، بيد أن المراجع

المختلفة قد تباينت في إعطاء عدد محدد ومعين لتلك المركبات. كذلك فإن النبات يقوم ببناء مئات الأحماض الأمينية التي عادة لاتدخل في تركيب البروتينات ولذا فهي تسمى أحماض أمينية غير بروتينية Diaminopimelic acids. ومن أمثلة تلك الأحماض الأمينية (Canavanine و Diaminopimelic acid) و تزداد تركيزات هذه المركبات تحت ظروف الإجهاد. ويوضح الشكل (۲-۱۲) أهم الأحماض الأمينية البروتينية في النبات.

ب- البروتينات Proteins

تتكون البروتينات من وحدات من أحماض أمينية والتي ترتبط فيما بينها بروابط بيبتيدية Peptide bonds. تقوم كل رابطة بيبتيدية بربط مجموعة كربوكسيل -COOH من حامض أميني مع مجموعة أمين NH_2 من حامض أميني آخر. والشكل (7-17) يوضع الرابطة البيبتيدية.

وبتكرار الروابط البيبتيدية يتكون عديد البيبتيد. ويمكن التصور بأن البروتين مؤلف من ٢٠ حامض أميني وكل واحد من هذه الأحماض قد يوجد بتكرار متعدد في السلسلة الواحدة من الأحماض الأمينية التي تشكل البروتين. ويتراوح الوزن الجزيئي للبروتينات من ٢٠٠٠ إلى عدة ملايين دالتون. وهناك أربعة أنواع من تراكيب البروتين ويعود ذلك إلى نوعية الروابط التي تربط الأحماض الأمينية فضلاً عن عدد سلاسل عديد البيبتيد التي تشكل البروتين وهي:

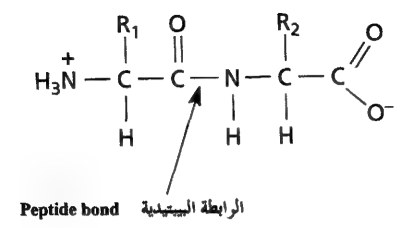
- التركيب الابتدائـــ Primary structure
- Secondary structure التركيب الثانوي ۲
 - Tertiary structure التركيب الثلاثي
- 2 التركيب الرباعي Quaternary structure

ويوضح الشكل (١٢-٤) المستويات الأربعة لتركيب البروتين في الكائنات الحية. وهناك أنواع من الروابط التي تربط الأحماض الأمينية لتشكيل تلك المستويات (شكل ١٢-٥).

تقسيم البروتينات Classification of Proteins

تُقسم البروتينات إلى قسمين رئيسيين وذلك تبعاً لخصائصها الكيميائية والفيزيائية ومكونات الجزيء البروتيني:

شكل (٢-١٢) الأحماض الأمينية والأميدات الموجودة في النبات

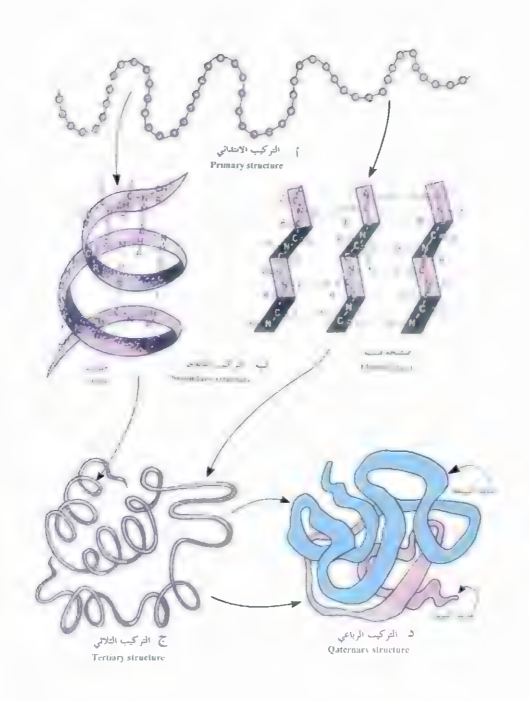


شكل (۳-۱۲) الرابطة البيبتيدية Peptide bond

أ - البروتينات البسيطة Simple Proteins

وهي البروتينات التي تُنتج أحماضاً أمينية فقط عند تحللها مائياً. وتستند عملية تقسيم البروتينات البسيطة على خصائص ذوبانها حيث تقسم إلى ست مجاميع رئيسية:

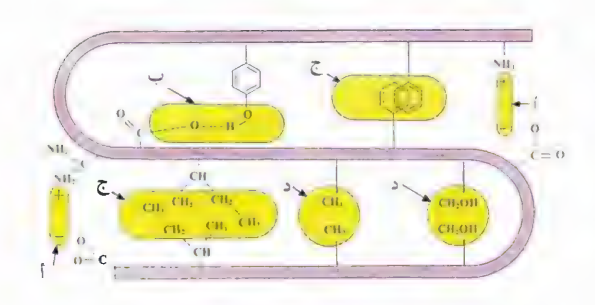
- البيومينات Albumins: تذوب في الماء ومحاليل الأملاح المخففة وتتخشر عندما تتعرض للحرارة. ومن أمثلتها الفا-أميليز.
- ٢- جلوبيولينات Globulins: لاتذوب في الماء أو أنها قليلة الذوبان فيه لكنها تذوب في محاليل الأملاح المففة وتتخثر عندما تتعرض للحرارة. ومن أمثلتها البروتينات المختزنة في البذور.
- ٣- جلوتيلينات Glutelins: لاتذوب في المحاليل المتعادلة لكنها لاتذوب في الأحماض الضعيفة أو المحاليل القاعدية. توجد بشكل رئيسي في حبوب نباتات القمح والشعير والذرة والأرز.
- ٤- برولامينات Prolamins: لاتذوب في الماء لكنها تذوب في ٧٠ ٨٠٪ كحول اثيلي ولاتذوب في المكحول الأثيلي المطلق. وبتحلل هذه البروتينات فإنها تنتج كميات كبيرة من البرولين والأمونيا ومن هنا جاءت تسميتها برولامين. ومن أمثلتها زين Zein في الذرة وجليادين Gliadin في القمح وهوردين Hordein في الشعير.



شكل (١٢-٤)

المستوبات الأربعة لتركيب البروتين

أ - التركيب الابتدائي، ب -التركيب الثانوي، ج -التركيب الثلاثي، د -التركيب الرباعي



شکل (۱۲-۵)

أنواع الروابط الموجودة في البروتينات والتي تربط الأحماض الأمينية

- (أ) رابطة أيونية
- (ب) رابطة هيدروجينية
- (ج) رابطة بين سلاسل جانبية غير مستقطبة (كارهة للماء)
 - (د) رابطة فان ديرفال Vander waals
- هستونات Histones: وهي غنية بالأحماض الأمينية القاعدية مثل الأرجينين
 ولايسين وتذوب في الماء. وهذه توجد في أنوية الخلايا وقد ترتبط مع الأحماض النووية.
- ٦- بروتامينات Protamines: وهي تشبه الهستونات حيث أنها غنية بالأحماض الأمينية القاعدية وتذوب في الماء توجد مرتبطة مع الأحماض النووية، لكنها لاتحوي على الأحماض الأمينية تايروسين وتربتوفان والأحماض الأمينية الكبريتية.

ب - البروتينات المقترنة Conjugated Proteins

تمتاز هذه البروتينات باحتوائها على مكونات أخرى بجانب الأحماض الأمينية، والتي يُشار إليها كمجموعة إضافية إضافية Prosthetic group.

- ١- بروتينات نووية Nucleoproteins: والتي بتحللها مائياً تُنتج بروتينات بسيطة زائداً حامض نووي. وقد لاتكون البروتينات النووية موجودة فعلاً لكنها قد تكون اصطناعية تظهر من جراء المعاملة عند فصل تلك المركبات.
- ٢- بروتينات سكرية Glycoproteins: وهي بروتينات حاوية كميات صغيرة من الكربوهيدرات كمجاميع إضافية. وتوجد في الأغشية البلازمية حيث تؤدي دور المجسات لاستقبال الإشارات والمحفزات.
- ٣- بروتينات دهنية Lipoproteins: وهي بروتينات حاوية على دهون فوسفاتية مثل ليسيثين Lecithin وسيفالين Cephalin كمجاميع إضافية وهي توجد في الأغشية البلازمية كما أنها توجد في النواة وأغشية الثايلاكويد في البلاستيدات الخضر.
- 2- بروتينات صبغية Chromoproteins: وتشمل إضافة إلى البروتينات صبغات مختلفة، فهناك فلافوبروتينات محاروتينية Flavoproteins وبروتينات شبه كاروتينية (كاروتينويدية Chlorophyll proteins) وبروتينات كلوروفيلية Chlorophyll proteins وغيرها والمجموعة الإضافية في هذه البروتينات هي الصبغة.
- ٥- بروتينات معدنية Metalloproteins: تضم عدداً كبيراً من الإنزيمات التي تحوي
 المعادن كمنشطات، وتشمل كثير من الإنزيمات التي تحفز التفاعلات الأيضية المختلفة.

ج- الأحماض النووية Nucleic Acids

وهي عبارة عن جزيئات كبيرة ذات أهمية بالغة للخلية لأنها تقوم بدور رئيسي في خزن ونقل وتعبير المعلومات الوراثية. وهي بوليمرات Polymers مؤلفة من وحدات متكررة تسمى نيكليوتيدات Nucleotides. ويتألف كل نيكليوتيد من مجموعة فوسفات وسكر خماسي رايبوز D-Ribose أو رايبوز منقوص الأكسجين D-Deoxyribose وقاعدة نيتروجينية إما بيورين Purine أو بايريميدين Pyrimidine. وهناك قاعدتان بيورينيتان هما أدينين Adenine وجوانين Guanine وثلاث قواعد بايريميدينية هي ثايمين Thymine وسايتوسين الأحماض النووية هما مسايتوسين (Deoxyribosucleic acid) ويوجد نوعان من الأحماض النوويان من وسايتوسين (Deoxyribonucleic acid) DNA ويختلفان في دورهما في الخلية.

الحامض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين DNA

يتألف DNA من وحدات نيكليوتيدية كل منها يتألف من:

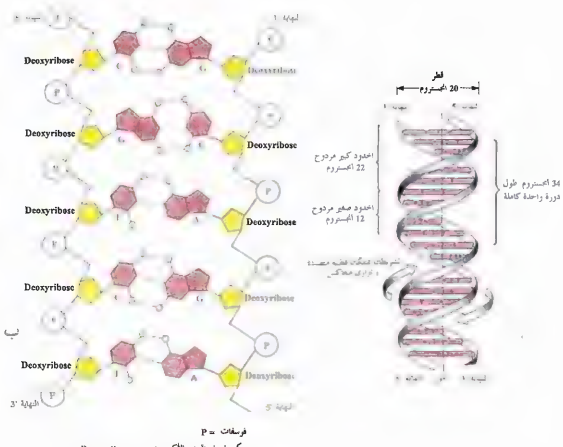
- ۱ فوسفات
- ٢- سكر رايبوز منقوص الأكسجين

٣- قواعد نيتروجينية.

وهناك أربع قواعد نيتروجينية تدخل في تركيب DNA هي أدينين وجوانين (بيورينات) وثايمين وسايتوسين (بايريميدينات) (شكل ١٢-٦). يوجد حامض DNA في النواة (الصبغيات أو الكروموسومات) والبلاستيدات والمايتوكوندريا حيث يرتبط أساساً بنقل المعلومات الوراثية في تلك العضيات وذلك بتحديد أنواع البروتينات المراد بناءها.

وقد أشارت الدراسات التي أنجزت في الخمسينيات من القرن العشرين الميلادي بأن جزيء DNA ذو تركيب خاص فهو عبارة عن حلزون مزدوج مؤلف من سلسلتين ملتويتين متكاملتين ومتعاكستين بمعنى أن إحدى السلسلتين تسير بعكس اتجاه السلسلة الأخرى، وتسير الأولى بالاتجاه '3──- 5 بينما الأخرى تسير بالإتجاه '5----- '3. واتجاه السلسلة '3----- 5 يعنى أن السلسلة تبدأ بفوسفات يتصل بكربون رقم 3 من السكر الرايبوزي منقوص الأكسجين، بينما اتجاه السلسلة '5 ---- 3 يعنى أن السلسلة تبدأ بفوسفات يتصل بكربون رقم '5 من السكر الرايبوزي منقوص الأكسجين. ويتركب العمود الفقرى لكل سلسلة من وحدات متبادلة من فوسفات وسكر الراببوز منقوص الأكسجين، كما أن قواعد البيورين والبايريميدين عبارة عن مركبات عطرية (أروماتية) ذات الفة قليلة مع الماء، وبالتالي فإنها تتجه للداخل كي تشكل أزواج من القواعد تمسك السلسلتين مع بعضها البعض (شكل ١٢-٧). وترتبط أزواج القواعد النيشروجينية بواسطة روابط هيدروجينية. ومن الجدير بالذكر بأن المسافة المحصورة بين العمودين $(G \equiv C)$ والجوانين مع الشايمين (A = T) والجوانين مع السايتوسين كما بلاحظ في الشكل أعلاه. وأن تتابع القواعد النيتروجينية في أي من السلسلتين إنما يعطى شفرة وراثية يمكن التعبير عنها بشكل بروتين كما سنلاحظ ذلك لاحقاً عند مناقشة بناء البروتين. وعليه فإن المورثات (الجينات Genes) أو العوامل الوراثية ماهي إلا جزء من DNA يُعبر عنه خلال عملية بناء البروتين.

شكل (۲۰-۲) مكونات الأحماض النووية BNA و RNA



سكر رايوز منقوص الأكسجين _ Deoxyribose مكر رايوز منقوص الأكسجين _ A - موانين - G أدينين - A أدينين - C

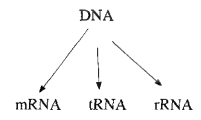
شكل (۷-۱۷) تركيب DNA أ - الحلزون المزدوج وازدواج القواعد النيتروجينية

ب - التركيب التفصيلي لـ DNA يوضع اتجاه السلسلتين وارتباط القواعد النيتروجينية بواسطة الروابط الهيدروجينية

الحامض النووي الرايبوزي RNA

يتألف RNA من وحدات نيكليوتيد كل منها يتألف من:

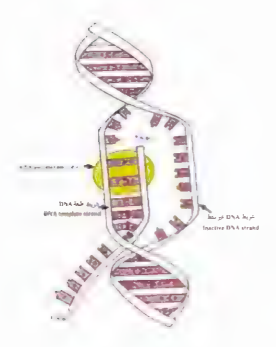
- ۱ فوسفات
- ۲- سکر رایبوز
- قواعد نيتروجينية: وهناك أربع قواعد نيتروجينية تدخل في تركيب RNA هي -٣ أدينين وجوانين (بيورين) وسايتوسين ويوراسل (بايريميدين) (شكل ١٦-٦)، حيث يلاحظ استبدال الشايمين باليوراسل، ويبدو أن القاعدة يوراسل تتكامل مع الأدينين بدلاً من الثايمين أثناء عملية النسخ لإنتاج RNA. ويوجد RNA في كل مكان من الخلية فهو يوجد داخل النواة وفي السايتوبلازم وفي البلاستيدات والمايتوكوندريا، وكذلك في الشبكة الإندوبلازمية الخشنة حيث يرتبط مباشرة بعملية بناء البروتين. وبالرغم من تشابه بناء RNA مع DNA من حيث التركيب الطزوني إلا أن RNA مؤلف من سلسلة واحدة ذات تتابع للقواعد النيتروجينية. ويقوم DNA بتوجيه بناء RNA ذلك أن DNA يعمل كقالب (طبعة) Template حيث يقوم الإنزيم RNA polymerase بعمل نسخة من السلسلة المتممة الخاصة بـ DNA والتي تسمى RNA وتسمى هذه العملية بالنسخ أو الاستنساخ Transcription (شكل ١٢-٨). ومن الجدير بالذكر بأن عملية نسخ DNA لتكوين RNA يكون بأشكال متعددة وكل منها له دور خاص في علملية بناء البروتين. فلهناك mRNA (الرسول) الذي يمنح المعلومات التي تملي تعاقب الأحماض الأمينية عند بناء عديد البيبتيد. ويقوم tRNA (الناقل) بتوجيه الحامض الأميني الصحيح إلى الموقع التالي في سلسلة عديد البيبتيد المتكونة. و RNA (الرايبوسومي) هو النوع الرئيسي الثالث من RNA، وهو مكون مهم للرايبوسومات التي هي موقع لبناء البروتين.



أيض الانحماض الانمينية والانميدات

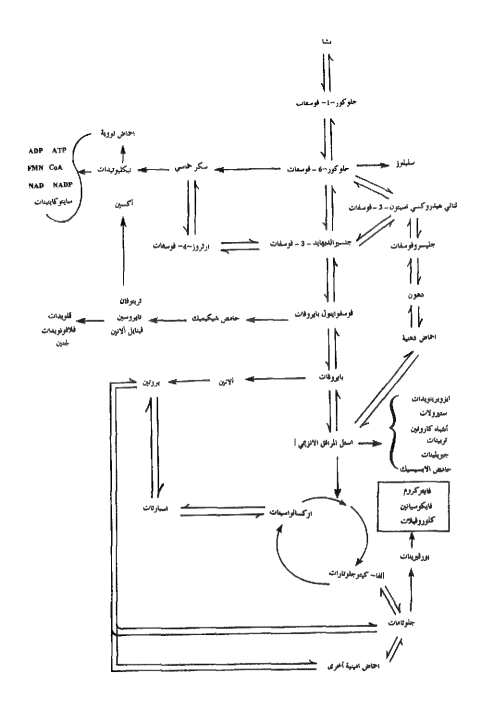
Metabolism of Amino Acids and Amides

تشمل عمليات الأيض البناء الحيوي لبناء مركبات عديدة مهمة في حياة النبات وكذلك دخولها في مختلف التفاعلات الحيوية. وإذا ما إستثنينا وجود الأحماض الأمينية في البروتينات، فإن للأحماض الأمينية دور مهم في عمليات نقل النيتروجين بين الجذور والأوراق والثمار وغيرها. وهي بادئات لبناء الكلوروفيل ومركبات أخرى تحوي الني تروجين مثل مركب البيوتين Biotin (من حامض الاسبارتيك) والثيامين بايروفوسفات (من ألانين وميثيونين) والمرافق الإنزيمي أ (من فالين وحامض الاسبارتيك وسيستين). هذا فضلاً عن أن الأحماض الأمينية تفيد كمصدر كربون ونيتروجين لبناء معظم المنتجات الثانوية أو الطبيعية مثل القلويدات Alkaloids والأحماض الفينولية الجلوتاميك (وكذلك يتحول حامض الجلوتاميك «دورة كريبس حيث يساهم في إنتاج الطاقة أو إنتاج مركبات وسطية لمختلف عمليات البناء الحيوى (شكل ۲۱-۹).



شکل (۱۲-۸)

شكل يوضح عملية النسخ حيث تتكون نسخة متممة بشكل RNA من DNA



شكل (٩-١٢) شكل يوضح التحلل السكري ودورة كريبس ومساهمتها في توفير مركبات وسطية لمختلف الفعاليات الحيوية، البروتينات توفر مركبات تساهم في مختلف عمليات البناء الحيوي

Biosynthesis of Amino Acids and Amides البناء الحيوي للأحماض الامينية والاميدات والمناع المناع المن

أ - خثيل الأمونيا Ammonia Assimilation

مما هو معروف بأن كافة نيتروجين النبات يتمثل في بادي، الأمر بشكل جلوتامين نظراً للألفة العالية بين إنزيم Glutamine synthetase والأمونيا. ويعمل هذا الإنزيم متوافقاً مع إنزيم Glutamate synthase في جملة من تفاعلت يُطلق عليلها دورة Glutamate synthase والتي تشتمل على عدد من التفاعلات أهمها تفاعل حامض ألفا-كيتوجلوتاريك مع الأمونيا بوجود الإنزيم Glutamate dehydrogenase الذي يسهل اختزال الحامض العضوي لتكوين حامض الجلوتاميك (شكل ١٦-١). وثمة مسارات أخرى مشمولة في عملية تمثيل الأمونيا والتي تتضمن الإنزيمات الآتية:

Alanine dehydrogenase

Asparagine synthetase

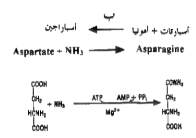
Aspartate dehydrogenase

Aspartase

ويوضح الشكل (١٢-١٠) التفاعلات التي تجري تحت سيطرة تلك الإنزيمات. ويلاحظ اشتراك عدد من الأحماض العضوية في تلك المسارات مثل البايروفات والأوكسالواسيتات وفيومارات، فضلاً عن فوسفواينول بايروفات PEP والفا كيتوجلوتارات (شكل ١٢-١٠).

ب - نقل مجاميع الأمين Transamination

تعد عمليات نقل المجموعة الأمينية جوهرية وأساسية في أيض الأحماض الأمينية حيث تتم عملية توزيع النيتروجين من الجلوتامات إلى أحماض أمينية أخرى في كافة الخلايا والعضيات. وأن الإنزيمات الناقلة Transaminases تسهل نقل مجموعة أمين من الفا – كربون لحامض أميني إلى ألفا – كربون لحامض كيتو لإنتاج حامض أميني جديد وحامض كيتو جديد.



تمثيل الأمونيا في مختلف التفاعلات الحيوية. والإنزيمات المشتركة بهذه التفاعلات كما يلي:

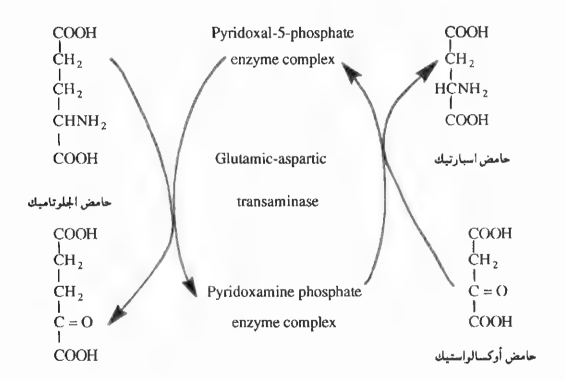
Alanine dehydrogenase - i

ب - Asparagine synthetase

ج - Aspartate dehydrogenase

د - Aspartase

والإنزيم هنا يمكن أن يسمى أيضاً Aminotransferase، ولكل إنزيم من تلك الإنزيمات Pyridoxal 5-phosphate مرافق إنزيمي مرتبط بقوة معه يسمى بايريدوكسال-٥-فوسفات Pyridoxal 5-phosphate. ويقوم هذا المرافق الإنزيمي باستقبال مجموعة أمينية من حامض أميني كي يصبح حساوي على هذه المجموعة على هذه المجموعة الإمين مجموعة الأمين إلى حامض كيتو لإنتاج حامض أميني (شكل ٢١-١١). ويبدو أن كافة الأحماض الأمينية يمكن أن تتعرض إلى تفاعلات نقل مجموعة أمينية عدا البرولين والذي يسمى حامض إمينو Imino acid بدلاً من حامض أميني مجموعة النقل.



حامض ألفا-كبتوجلوتاربك

شكل (١٢-١٢) عملية نقل مجموعة أمينية بين حامض الجلوتاميك وحامض أوكسالواستبك

إن عملية نقل المجموعة الأمينية ذو دور كبير في بناء الأحماض الأمينية، ففي البداية لابد من القول بأنه بعد تكوين الجلوتامات بعملية تمثيل الأمونيا فإن النيتروجين بشكل مجموعة أمينية ينتقل إلى الاسبارتات بعملية نقل المجموعة الأمينية (شكل ١٢-١٢).

ج - مسار الاسبارتات Aspartate Pathway

يعد حامض الاسبارتيك الباديء لبناء عدد من الأحماض الأمينية كما هو موضح في الشكل (١٣-١٢). هذه التفاعلات تجري في البلاستيدات الخضر وهي موجهة بالضوء والتي يمكن وصفها على أنها بنائية ضوئية Photosynthetic. إن كافة الإنزيمات المسؤولة عن تلك التحولات موجودة في البلاستيدات الخضر، إلا أن عملية إضافة مجموعة الميثيل عن تلك التحولات موجودة في البلاستيدات الخضر، إلا أن عملية إضافة مجموعة الميثيل السايتوبلازم. ويوضح الشكل (١٩-١) جانباً من تحولات حامض الاسبارتيك أيضاً. يسهل إنزيم Asparaginase بناء اسبارتات من الاسباراجين أيضاً. ويعد الاسباراجين مصدراً رئيسياً للاسبارتات في أوراق البقوليات النامية فضلاً عن الثمار والبذور.

وثمة حامض أخر وهو ألانين الذي ينشأ من عملية نقل مجموعة أمينية من جلوتامات إلى البايروفات (شكل ١٠-١٠). والحامض الأميني ألانين يمكن أن يمنح مجموعة أمينية إلى أوكسالوأسيتات لتكوين اسبارتات الذي يدخل المسار الخاص به ليكون مجموعة من الأحماض الأمينية كما ذُكر أعلاه (شكل ١٢-١٣).

شكل (١٢-١٢) تفاعلات نقل المجموعة الأمينية من حامض أميني إلى حامض عضوي لبناء حامض أميني وحامض عضوي

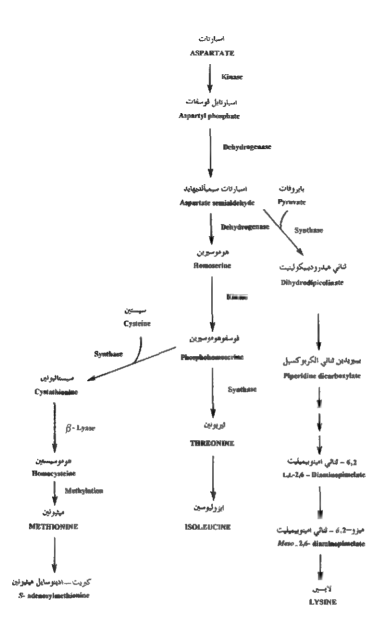
د – مسارات التنفس الضوئي Photorespiration Pathways

لقد نوقشت هذه المسارات في الفصل التاسع حيث تُبنى بعض الأحماض الأمينية مثل جلايسين وسيرين في بعض العضيات الخلوية مثل بيروكسيسومات والمايتوكوندريا.

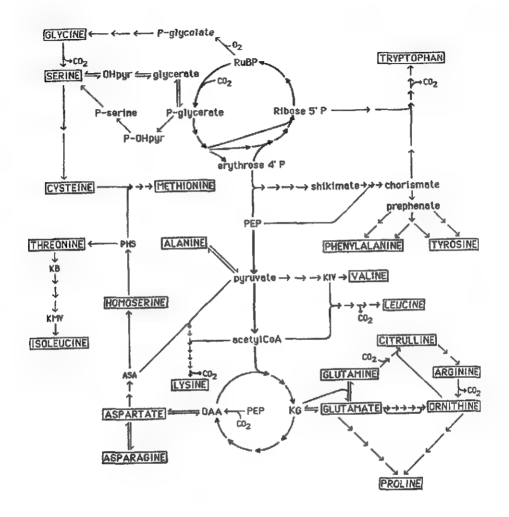
هـ - بناء فالين وليوسين - - عام Synthesis of Valine and Leucine

تمنح البايروفات واستل المرافق الإنزيمي أ الهيكل الكربوني لهذين الحامضين الأمينيين المتفرعين (شكل ١٢-٢)، وبالرغم من تشابه ايزوليوسين وليوسين إلا أن الأول ينشأ من الاسبارتات. والأحماض الأمينية الثلاثة توضع سوية في الغالب ليس بسبب

تشابهها التركيبي لكن تجمعها المسارات الحيوية والإنزيمات اللازمة لبناءها. فالإنزيمات التي تحول ألفا-كيتوبيوتيريت Δ-ketobutyrate إلى ايزوليوسين Isoleucine تحول كذلك البايروفات إلى الفالين في مسار موازي غير مشترك بالمركبات الوسطية (شكل المداير وفات إلى الفالين في مسار الفالين هيو α-ketoisovalerate الذي يماثل مدخد الطرق في مسار ايزوليوسين. والمركب الأول ينقل المجموعة الأمينية لتكوين في المستل المرافق الإنزيمي ألاعطاء في المداين مع منجموعة منيشايل استل المرافق الإنزيمي ألاعطاء (المدودة الذي يتحول إلى شبيه له مع إزالة كربون لتكوين لتكوين بالذكر بأن وبعد ذلك تحدث عملية نقل مجموعة أمينية لتكوين ليوسين. ومن الجدير بالذكر بأن هذه المسارات تحدث في البلاستيدات الخضر كما ثبت في تجارب على بلاستيدات خضر معزولة.



شكل (١٣-١٢) المسارات الحيوية لبناء بعض الأحماض الأمينية من الاسبارتات. أهم الإنزعات التي تسهل تلك التفاعلات: Aspartate semialdehyde dehydrogenase-۲ Aspartate kinase-۱ Dihydrodipicolinate synthas-۳



شکل (۱۲-۱۲)

تدفق الكربون في عملية البناء الحيوي للأحماض الأمينية من مصادره الأساسية

KIV : Ketoisovalerate KB : Ketobutyrate

KMV: Ketomethylvalerate ASA: Aspartate semialdehyde

(Dennis and Turpin, 1993) Addison Wesley Longman Limited: بموافقة الناشر

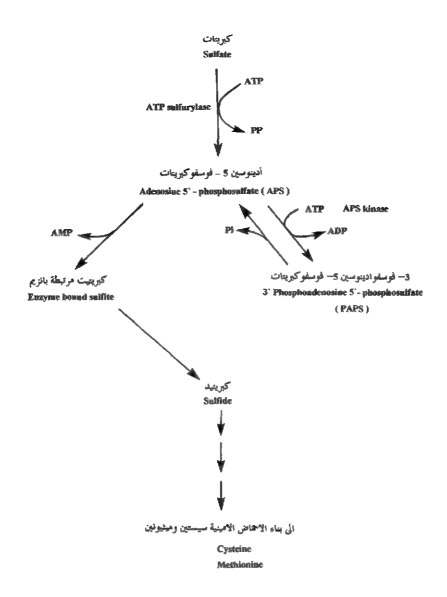
و - بناء الأحماض الأمينية الحاوية على الكبريت Synthesis of Sulfur Amino Acids

لابد من حدوث عملية اختزال للكبريتات الممتصة من قبل النبات قبل دخول الكبريت في تركيب المركبات العضوية. وتشمل تلك العملية تكوين عدد من مركبات وسطية حاوية على الكبريت حتى يتسنى للكبريت الدخول في تركيب الأحماض الأمينية. وتعد البلاستيدات الخضر موقع تلك التفاعلات الاختزالية، لكن بلاستيدات غمد الحزمة في نباتات رباعية الكربون C₄ plants هي الموقع الخاص باختزال الكبريتات. ويوضع الشكل (١٧-١٥) التفاعلات الخاصة بتنشيط الكبريتات حتى يمكنها الدخول في تركيب الأحماض الأمينية. وتوضح تلك التفاعلات أن الكبريتيد على هو الشكل النشط للكبريت والذي بمقدوره الدخول في تفاعلات تنتهي بتكوين سيستين وميثيونين. وفي الكبريت والذي بمقدوره الدخول في تفاعلات تنتهي بتكوين سيستين وميثيونين (شكل الحقيقة بأن هناك مساران لبناء الميثيونين ومسار واحد لبناء السيستين (شكل الحقيقة بأن هناك مساران لبناء الميثيونين ومسار واحد لبناء السيستين (شكل التفاعلات الحيوية التي تنتهي بتكوين مادة كبرى في المايتوكوندريا.

ز - بناء أرجينين وبرولين وجلوتامين Synthesis of Arginine, Proline and Glutamine

يرتبط بناء هذه الأحماض الأمينية بأيض الجلوتامات وبالتالي فهي ذات مسارات أيضية مشتركة. وفي عملية بناء أرجينين لابد للجلوتامات أن تتحول إلى حامض أميني غير بروتيني يسمى أورنثين Omithine بواسطة سلسلة من تفاعلات تحدث في البلاستيدات الخضر (شكل ١٢-١٧). بعد ذلك تجري سلسلة من تفاعلات تنتهي بتكوين أرجينين. وأن الأورنثين من المركبات البادئة لبناء البرولين وذلك من خلال التفاعلات الموضحة في شكل (١٢-١٨).

وهذه التفاعلات هي الأخرى تجري في البلاستيدات الغضر حيث تحصل على القوة الاختزالية من تفاعلات الضوء. لكن هناك مسار رئيسي أخر تحدث في السايتوبلازم لبناء البرولين يكون فيه حامض الجلوتاميك هو الباديء ويحتاج هذا المسار إلى طاقة وقوة اختزالية (ATP و NADPH) التي يمكن الحصول عليهما من تفاعلات الضوء حيث تعبر إلى السايتوبلازم عبر تراكيب خاصة في أغشية البلاستيدات الخضر (شكل ١٢-١٩).



شكل (١٧-١٥) تفاعلات تنشيط الكبريت لتسهيل دخولها الأحماض الأمينية

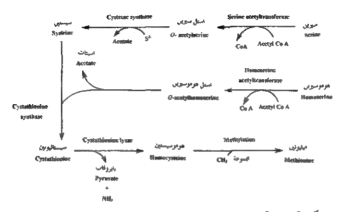
وكما سبق ذكره فإن بناء الجلوتامين يتم من تفاعل الأمونيا بوجود حامض الجلوتاميك (شكل ١٢-١١).

ح - بناء الأحماض الأمينية الآرومانية - بناء الأحماض الأمينية الآرومانية

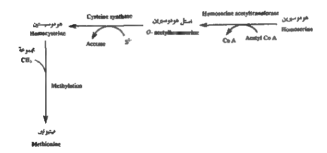
إن مسار البناء الحيوي لثلاث من الأحماض الأمينية العطرية (الأروماتية) فينايل الانين وتايروسين وتربتوفان معقد وذو تفاعلات طويلة. ويوضح الشكل (١٢-٢٠) مخططأ مختصراً لتلك التفاعلات. ويعد اريثروز-٤-فوسفات (من المركبات الوسطية لمسار

فوسفار السكر الخماسي) و PEP (من التحلل السكري) من المركبات الأساسية البادئة لتلك التفاعلات والتي يُطلق عليها أيضاً مسار حامض شيكيميك Shikimic acid pathway. وتحدث تلك التفاعلات في السايتوبلازم إلى أن هناك أدلة على حدوثها في عضيات أخرى مثل البلاستيدات الخضر.

ا۔ نقل کیریت Transsulfurylation



ب- كبرتة مباشرة Direct sulfurylation

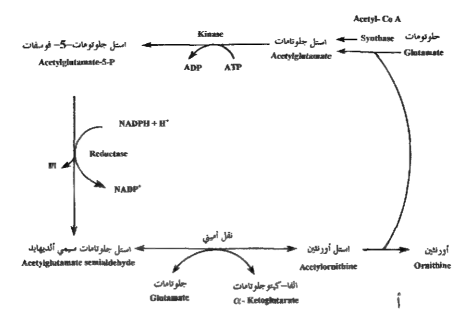


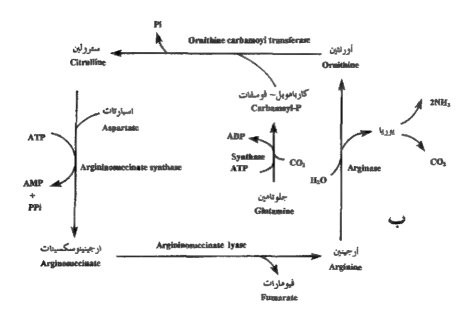
شکل (۱۲-۱۲)

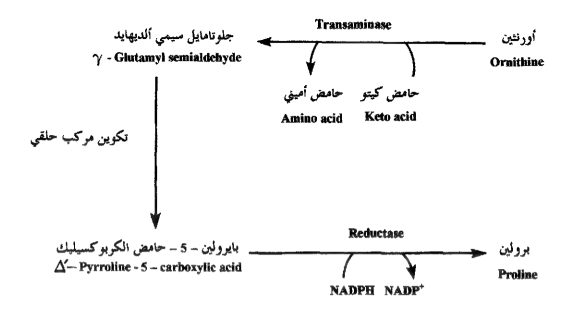
مسارات للبناء الحيوي للميثيونين.

نقل كبريت (أ) كبرته مباشرة (ب) الإنزيات المشتركة بالتفاعلات

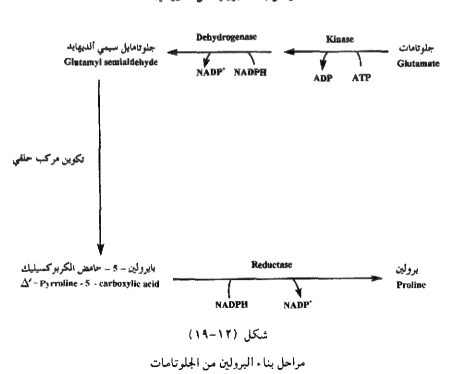
- (1) Serine acetyltransferase
- (2) Cysteine synthase
- (3) Cystathionine synthase
- (4) Cystathionine lyase
- (5) Methylation
- (6) Homoserine acetyltransferase





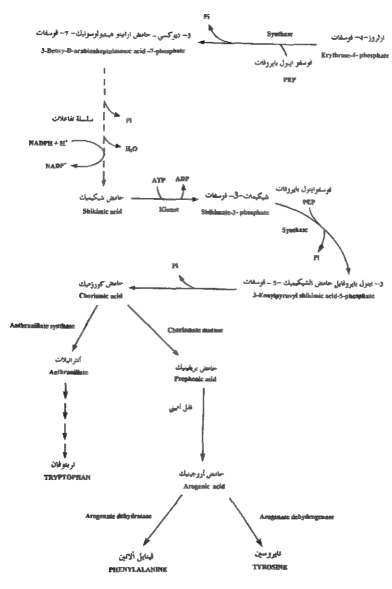


شكل (۱۲-۱۸) مراحل بناء البرولين من الاورنثين



ط - بناء هیستیدین Synthesis of Histidine

يعد سكر رايبوز-٥-فوسفات المركب الابتدائي الرئيسي لبناء الحامض الأميني هيستيدين. وهناك بعض الدلائل التي تؤكد أن ATP قد يكون له دور في هذه العملية خصوصاً وأن سكر الرايبوز من مكونات ذلك المركب الرئيسية. وقد استندت هذه الدلائل على دراسات أجريت على كائنات دقيقة.



شكل (٢٠-١٣) مراحل بناء الأحماض الأمينية الآروماتية

علاقة عملية البناء الضوئي باليض الاحماض الامينية

Relations of Photosynthesis with the Metabolism of Amino Acids

مما لاشك فيه أن عملية البناء الضوئي عملية أساسية لبناء مركبات عضوية مهمة مثل الكربوهيدرات على اختلاف أنواعها. إلا أن هذه العملية أساسية أيضاً لبناء مركبات أخرى مثل الأحماض الأمينية والدهون، ذلك أن ATP و NADPH المتكونة في تفاعلات الضوء تفيد في تلك العمليات. وفيما يلي بعض الأدلة على أهمية عملية البناءالضوئي في أيض الأحماض الأمينية:

- المنتريات No₂) Nitrites بواسطة البلاستيدات الخضر في تفاعلات الضوء لتشكيل الجلوتامات والحلوتامين.
- ۲- الإنزيمات الرئيسية في أيض النيتروجين إنما توجد في البلاستيدات الخضر ومن
 تلك الإنزيمات:

Nitrite reductase

Glutamine synthetase

Glutamate synthase

Aspartate: 2-oxoglutarate aminotransferase

- ٣- يتضمن مسار التنفس الضوئي Photorespiration بناء جلايسين عن طريق نقل مجموعة أمينية Transamination لجلايوكسليت Glyoxylate. وأن الأمونيا المتحررة بعد تحول الجلايسين إلى سيرين يعاد تمثيلها في البلاستيدات الخضر بمعدل عشرة مرات أسرع من تمثيل النترات.
- ٤- في النباتات رباعية الكربون فإن الاسبارتات وألانين والجلوتامات تكون مشمولة
 في نقل المركبات الأيضية بين غمد الحزمة والنسيج المتوسط أثناء عملية البناء الضوئي رباعية الكربون (شكل ٩-١٠).
- ٥- تقوم البلاستيدات الخضر بتحويل الاسبارتات إلى لايسين وثيريونين Threonine وايزوليوسين فضلاً عن هوموسيستين Homocysteine في التفاعلات المعتمدة على الضوء. كما أن البلاستيدات الخضر تمتلك القدرة لتحويل حامض البايروفيك إلى بعض الأحماض الأمينية مثل ليوسين وايزوليوسين وفالين.
- تقوم البلاستيدات الخضر باختزال الكبريتات إلى سيستين Cysteine، فضلاً عن أن
 الإنزيمات المشمولة في ذلك المسار قد وجدت في هذه العضيات.
- ان بعض البروتينات مثل الوحدة الثانوية الكبيرة لإنزيم Rubisco ووحدات إنزيم
 ATP synthetasc وبعض السايتوكرومات تُشفر بواسطة DNA الخاص بالبلاستيدات الخضر.

البوريدات Ureides

وهي مركبات نيتروجينية تستعمل لنقل النيتروجين في مختلف النباتات Allantoic acid و Citrulline للركبات Citrulline والتي تشمل البقوليات. ومن أمثال تلك المركبات Citrulline والإليوريدات عن طريق أكسدة البيورينات المشتقة من جلوتامين وجلايسين والاسبارتات ورايبوز-٥-فوسفات. ويوضح الشكل (٢١-٢١ب) بناء Allantoin و وجلايسين والاسبارتات ورايبوز (زانثين Xanthine). وتجري علية بناء Allantoin من البيروكسيسومات من حامض اليوريك لاتند acid وتجري عليا المناء من البيروكسيسومات من حامض اليوريك Citrulline في الشبكة الإندوبلازمية. أما بناء Citrulline في الخلية الإندوبلازمية ألى الخموع الخضري والتي تتحول بسرعة بوساطة إنزيم Amidohydrolase حيث تتحرر الأمونيا لتدخل في تفاعلات تمثيلية لبناء مركبات مهمة مثل الأحماض الأمينية.

بناء البيتيدات Biosynthesis of Peptides

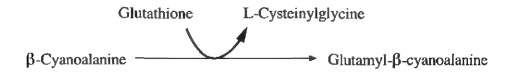
وهي سلسلة من أحماض أمينية مرتبطة سوية بروابط تسمى روابط بيبتيدية Peptide linkages والتي تتشكل بين مجموعتي ألفا- أمينو وألفا -كربوكسيل للحامضين الأمينيين المتجاورين.

والمركبيات من هذا النوع ذات وزن جيزيئي أقل من ٦٠٠٠ دالتيون تدعى بالبيبتيدات. ومن أهم البيبتيدات الشائعة في النباتات الراقية جلوتاثيون Glutathione وبيبتيدات جلايسايل Glycyl peptides وغيرها. وبُنني جلوتاثيون بخطوتهن:

L-Glutamate + L-Cysteine + ATP — Glutamylcysteine + ADP + Pi

Glutamylcysteine + Glycine + ATP — Glutathione + ADP + Pi

ويعد جلوتاثيون مصدراً للجلوتامات لبناء Glutamyl-β-cyanoalanine بوجود إنزيم Vicia sativa في بادرات Glutamyl transferase



بناء وتحلل البروتينات Synthesis and Degradation of Proteins

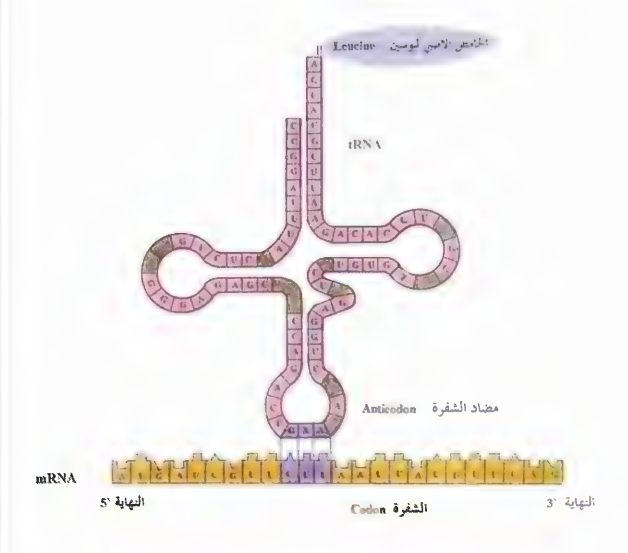
مما هو معروف بأن المورث (الجين) ماهو إلا جزء من حامض DNA، وهو بمثابة تعليمات لصنع بروتينات خاصة. لكن المورث لايقوم بذلك مباشرة، حيث أن الجسر الذي يربط المعلومات الوراثية وبناء البروتين ماهو إلا RNA. وكما ذُكر سابقاً بأن تعبير المورث يتضمن عمليات متعاقبة تبدأ بعمل نسخة من شفرة DNA المسؤولة عن تشفير بروتين معين وهذه النسخة تكون بشكل mRNA الذي يرتبط بالرايبوسوم وبعدها تبدأ عملية بناء البروتين.

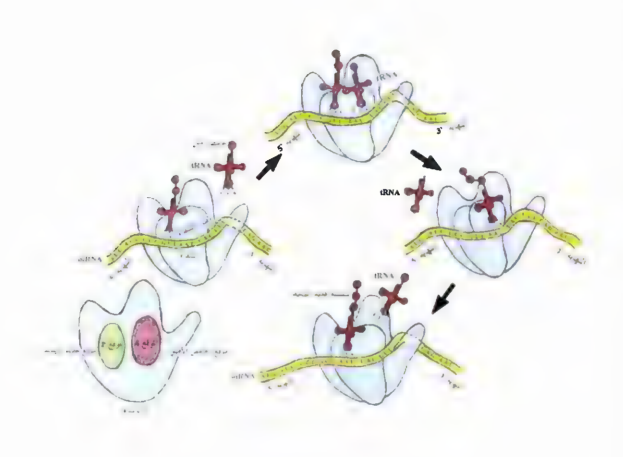
ومما هو مألوف بأن يوصف سيل المعلومات من المورث إلى البروتين بمفردات لغوية ذلك أن للأحصاض النووية والبروتينات تعاقبات خاصبة من وحدات مفردة Monomers تشبه تعاقبات حروف أية لغة لتسهيل تبادل الأفكار والمعلومات. وهذا يعني أن تعاقبات النيكليوتيدات في DNA تُترجم بواسطة mRNA بشكل تعاقبات معينة من أحماض أمينية لتكوين بروتين ذو خصائص معينة. والمورثات عبارة عن مئات أو آلاف من نيكليوتيدات، ولكل مورث (جين) تعاقبات من القواعد النيتروجينية بينما البروتين يُشكِّل وحدات من أحماض أمينية مرتبة بشكل خاص. وتتضمن عملية النسخ بناء RNA بتوجيه من DNA، وللأحماض النووية DNAs و RNAs اللغة نفسها، حيث أن المعلومات تُنسخ من DNA الذي يمثل قالب Template لغرض تجميع تعاقبات معينة من نيكليوتيدات RNA، وهذا يمثل ناسخ لتعليمات بناء البروتين. وهذا النوع من RNA يدعى mRNA. وهناك أنواع أخرى من RNA يقوم DNA بالإشراف على نسخها كما سبق ذكره. وبعد انتقال mRNA إلى السايتوبلازم عبر فتحات كبيرة في الغلاف النووي تجري أحداث بناء البروتين. والخطوة الأولى هي ارتباط وحدة الرايبوسيوم الصغييرة mRNA مع mRNA في موقع بالقصرب من شفصرة البدايصية (AUG) Start codon الباديء Thitiator ويقوم بعدها tRNA الباديء ميشيونين بالازدواج مع هذه الشفرة. وترتبط وحدة رايبوسوم كبيرة مع الوحدة الصغيرة تبدأ حينها عملية الترجمة. وهذه المرحلة عبارة عن تكوين عديد البيبتيد ذلك أن عملية الترجمة لتعاقبات نيكليوتيدات mRNA تتحرك بالاتجاه '5 → '3 مسهلة اتصال tRNA من جهة مضاد الشفرة Anticodon loop بالشفرة المحمولة على mRNA (شكل ٢٢-٢٢). ويرتبط tRNA الباديء في موقع خاص P (عديد البيبتيد) وفي ذلك الوقت يرتبط معقد الحامض الأميني - tRNA في الموقع A (حامض أميني) وبعدها يرتبط عديد البيبتيد مع الحامض الأميني ويغادر tRNA الموقع P. يتحرك mRNA مع tRNA الحامل لعديد البيبتيد من الموقع A إلى الموقع P الفارغ. وهذا يوجي بأن الرايبوسوم هو الذي يتحرك للأمام بمقدار ٣ نيكليوتيدات حيث شفرة جديدة قد احتلت الموقع A (شكل ١٣-٢٣). وفي الخطوة الأخيرة تتم عملية إنهاء بناء سلسلة عديد البيبتيدات عند شفرة الإيقاف tRNA والتي لاتُشفر أي حامض أميني. وينفصل بعدها عديد البيبتيد إنزيمياً من أخر كما يغادر الرايبوسوم. ويتشتت الرايبوسوم إلى وحدتيه (شكل ١٢-٢٤). ولعل تفاصيل عمليات بناء البروتين وتعبير المورثات يمكن متابعتها بالتفصيل في المراجع المتخصصة (De Robertis and De Robertis, 1987).

أما عملية تحلل البروتين فهي جزء مهم من عملية أيض البروتين، حيث تعرف عملية استقلاب (تحول) البروتين تعرف Protein turnover بأنها حركة الأحماض الأمينية من بروتين موجود أصلاً إلى بروتين يبنى من جديد. وهذا يعني أن عمليات البناء والتحلل مهمة في هذه العملية. وقد وجدت إنزيمات تحلل البروتين Proteolytic enzymes مثل Proteolytic enzymes التي تشمل أنواع كثيرة، في الفجوات والسايتوبلازم فضلاً عن البلاستيدات الخضر. وقد عُزلت تلك الإنزيمات من أنسجة البذور النابتة والأوراق مكتملة النمو والثمار. ويمكن أن يتحلل البروتين طبيعياً حيث أن مدة بقاء Lifetime معظم البروتينات أقل من تلك التي للخلية ذاتها وبالتالي لابد من تحللها وإعادة بناءها. وبالرغم من أن معدل استقلاب البروتين يمكن أن يتغير خلال فترات الحاجة إلى الأحماض الأمينية وذلك بتغير معدل التحلل إلى معدل البناء وبالتالي تتحول البروتينات الأقل أهمية إلى بروتينات ضرورية.

وتشمل إنزيمات Proteases نوعين رئيسيين هما.

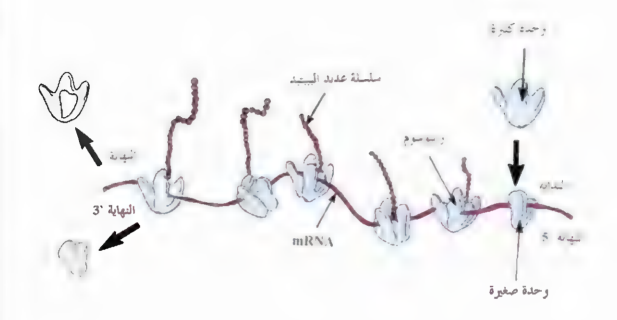
- احمل روابط البيبتيد الداخلية لتوليد قطع من بيبتيدات مختلفة).
- Carboxypeptidase (تحلل روابط بيبتيدية من النهايات الكربوكسيلية Exopeptidases أو النهايات الأمينية حرة. ومن الجدير بالملاحظة أن البروتينات تختلف لدرجة كبيرة في معدل تحللها داخلياً. وهذا يسمح بوجود بروتينات مختلفة في العضية الواحدة ذات فترات بقاء تتراوح بين دقائق وعدة أيام. وهذا السؤال الذي يفرض نفسه حول كيفية أن تقوم الأنظمة الإنزيمية المحللة للبروتين في عضية منفردة بتشخيص وتحلل البروتينات بمعدلات متباينة. وفي الحقيقة بأن الغموض يكتنف الألية التشخيصية هذه بيد أن هناك عدد من العوامل المشتركة والتي تشمل الخصائص الفيزيوكيميائية المتأصلة بالبروتين المراد تحلله، وبناء إنزيمات Proteases بالمسار الجديد De novo synthesis ومادة التفاعل.





شكل (٢٧-١٢)

m RNA مخطط يوضع كيفية حدوث عملية الترجمة وحركة RNA مع tRNA الحامل لعديد البيبتيد من الموقع A إلى الموقع (Mader, 1998)



شكل (۱۲-۱۲)
التحام وحدتي الرايبوسوم وحركة الرايبوسوم على طول mRNA لإنجاز عملية الترجمة
وتشتت الرايبوسوم بعد إنجاز العملية
(Mader, 1998)

الفصل الثالث عشر أيض الدهون

Lipid Metabolism

تشمل الدهون مجموعة من المركبات الكيميائية ذات خصائص معينة مثل ذوبانها في المذيبات العضوية وعدم ذوبانها في الماء، ويمكن استخلاصها بشكل خليط معقد من كافة الأنسجة النباتية الحية بواسطة الكحول والإيثر. وتتضمن الدهون المركبات الكيميائية الآتية:

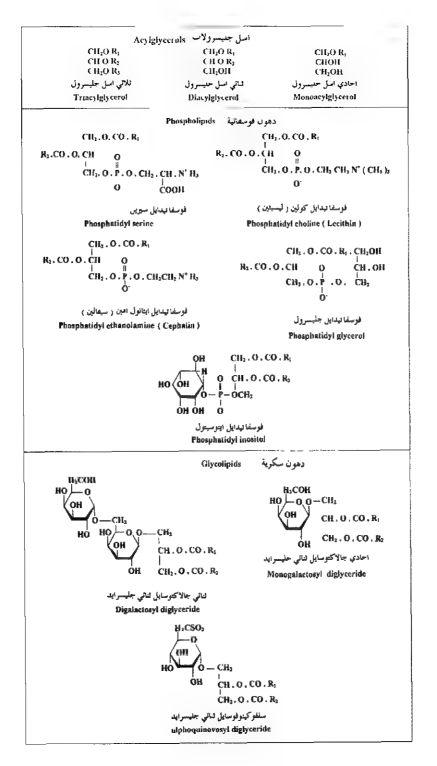
- Phospholipids الدهون الفوسفاتية ٢
- −۳ الدهــون السكريــة Glycolipids
- € الستـــــرولات Sterols ا
- ه الشموع Waxes والكبوتين Cutin والسيوبرين Suberin
- ٦- مركبات دهنية أخرى مثل مركبات الحماية Phytoalexins وجاذبات الحشرات
 وغيرها.

ويوضح الشكل (١٣-١) الدهون الرئيسية في النبات.

-۱ الشحوم Fats

تعد هذه المواد من أولى المركبات المشتقة من المركبات الوسطية للأكسدة الأحيائية. ومن الناحية الكيميائية فإن الشحوم عبارة عن استرات متكونة من تفاعل حلاسرول وأحماض دهنية.

جليسرول + ٣ جزيئات من حامض دهني --- ماء



شكل (١-١٣) المواد الدهنية الرئيسية في النبات

ويمكن ملاحظة أن كافة مجاميع الهيدروكسيل في الجليسرول يمكن أن تكون رابطة إستر مع الأحماض الدهنية ويتكون نتيجة لذلك مركبات ثلاثي الجليسرايد Triacyl glycerol (ثلاثي اسل جليسرول Triacyl glycerol)والتي تعرف بالدهون المتعادلة .Neutral fats وهناك أعداد مختلفة من الأحماض الدهنية الشائعة في النباتات الراقية والتي تساهم في بناء المركبات الدهنية (جدول ١-١٢).

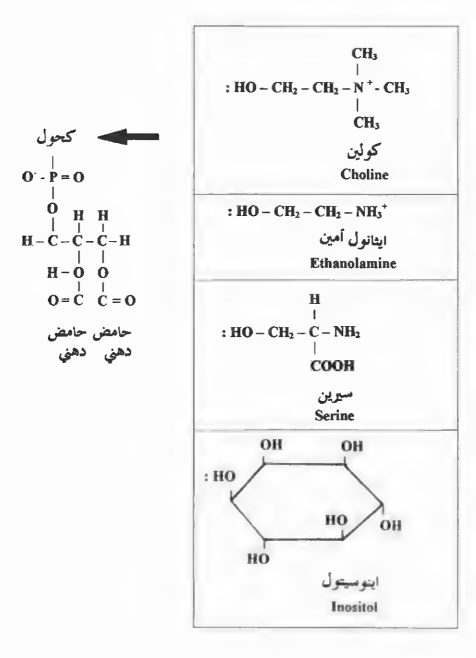
وتعد الشحوم والزيوت من مواد التخزين الضرورية لتوفير الطاقة للعمليات الحيوية ذلك أن النشا والسكروز ليسا الوحيدين في هذا المجال بل أن نباتات عديدة مثل فول الصويا Soybean وتباع الشمس Soybean والفول السوداني Peanut والقطن Olive فول المباتات تختزن الزيوت في البذور. وثمة نباتات أخرى مثل الزيتون Olive أمثلة لنباتات تختزن الزيوت في ثمارها. وتمثل هذه المركبات أشكالاً للكربون والأفوكادو Avocado تختزن الزيوت في ثمارها. وتمثل هذه المركبات أشكالاً للكربون المختزل لدرجة أكبر مما في المركبات الكربوهيدراتية، بحيث أن أكسدة تامة لـ ١ جرام من الدهون أو الزيوت تعطي طاقة كبيرة بشكل ATP (أكثر من ضعفين) مقارنة مع تلك الناتجة من أكسدة ١ جم من النشا. وبالتالي فإن البناء الحيوي للدهون والزيوت والمواد الشبيهة مثل الدهون الفوسفاتية في الأغشية إنما تعني استثماراً كبيراً للطاقة الحيوية.

جدول (١٣٠٪) الأحماض الدهنية الشائعة في النباتات الراقية

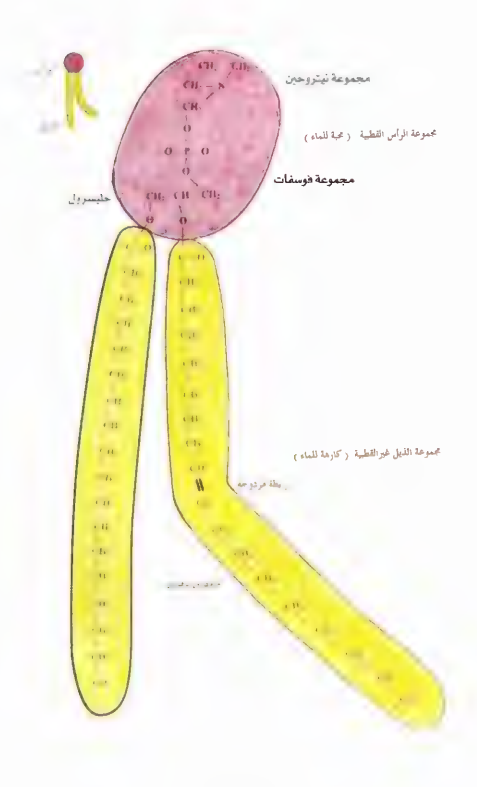
التركيب الكيمياوي	الأسم	
	الأحماض المدهنية المشبعة	
CH ₁ (CH ₂) ₁₀ COOH	Lauric acid (12 : 0)	حامض لآوريك
CH ₃ (CH ₂) ₁₂ COOH	Myristic acid (14:0)	حامض ميريستك
CH ₃ (CH ₂) ₁₄ COOH	Palmitic acid (16:0)	حامض بالميتيك
CH ₂ (CH ₂) ₁₄ COOH	Stearic acid (18:0)	حامض ستياريك
	غير المشبعة	 الأحاض الدهنية :
$CH_3 (CH_2)_7 CH = CH (CH_2)_7 COOH$	Oleic acid (18:1)	حامض اوليك
$CH_3(CH_2)_4CH = CH - CH_2 - CH = CH(CH_2)_7COOH$	Linoleic acid (18:2)	حامض لينوليك
$CH_2CH_2CH = CH - CH_2 - CH = CH - CH_2 - CH = CH - (CH_2)$, COOII	Linolenic acid (18:3)	حامض لينولينيك
	Arachidonic acid (20:4)	

Phospholipids الدهون الفوسفاتية

تتركب الدهون الفوسفاتية من حامضين دهنيين متصلين مع جزيء جليسرول، والمجموعة الهيدروكسيلية الثالثة للجليسرول تتأستر بحامض الفسفوريك بدلاً من حامض دهنى. وهذا الفوسفات يرتبط بمركبات كحولية. فقد تكون هذه المركبات كولين Choline أو إيثانول أمين Ethanolamine وإينوسيتول Inositol أو السيرين Serine وذلك حسب نوع الدهن الفوسفاتي (شكل ١٣-٢). ومن الشكل فإنه يمكن أن تُشتق الدهون الفوسفاتية مثل فوسفاتيدايل كولين Phosphatidyl choline (ليسبيثين Lecithin) وف وسفاتيدايل ايتانول أمين Phosphatidyl ethanolamine (سيفالين Cephalin) و في وسيفاتيد ايل سيرين Phosphatidyl serine و في وسيفوتيد ابل ابنوسيتول Phosphotidyl inositol (شكل ١٦-١٧). ويوضع الشكل (١٣-٣) تركيب مقصل لأحد الدهون القوسيقاتية حيث يُلاحظ وجود حامضين دهنيين طويلين كارهين للماء Two long hydrophobic fatty acids يمثلان الذيل Tail إضافة إلى رأس Head قطبي لارتباطه بالمجموعة الفوسيفاتية. تدخل الدهون الفوسفاتية في تركيب الهيكل السايتوبلازمي للخلية في الداخل حبث أن النظام الغشائي مؤلف من هذه المركبات. وتدل الدراسات حول تركيب الأغشية البلازمية بأنها مؤلفة من طبقة مزدوجة من دهون فوسفاتية تشاركها في التركيب البروتينات. وتوجد الرؤوس المحبة للماء على سطح الغشاء بينما الذيل الكاره للماء يقوم بعمل الجزء الداخلي من الغشاء (يمكن مراجعة الفصل الثاني عن تركيب الأغشية



شكل (٢-١٣) الوحدات الكيميائية المرتبطة مع فوسفات الدهون الفوسفاتية



شكل (٣-١٣) تركيب أحد الدهون الفوسفاتية (ليسيثين Lecithin

T- الدهون السكرية Glycolipids

وهي نوع أخر من الدهون التي توجد في الأغشية البلازمية، وهي تشبه الدهون الفوسفاتية عدا أن الرأس المحب للماء مكون من أنواع من السكريات مرتبطة لتشكيل سلسلة كربوهيدراتية مستقيمة أو متفرعة. ويُضفي ذلك عدم تناظر للغشاء البلازمي لأن السلسلة الكربوهيدراتية تتجه دائماً إلى الخارج والذي يوحي بأن لها دوراً معيناً، حيث من المحتمل أن تؤدي وظيفة استقبال وتحسس المحفزات الخارجية والتي قد توثر في الأفعال الحيوية مثل النمو وغيره. ومن أهم الدهون السكرية في النبات:

جالاكتوسايل ثنائي الجليسرايدات Galactosyl diglycerides

و سلفولیبید (دهن یحوی کبریت) Sulpholipid

وتؤكد الدراسات أن الدهون الجالاكتوزية Galactolipids توجد بشكل خاص في البلاستيدات الخضر حيث تشكل نسبة ٧٠ - ٨٠٪ من إجمالي الدهون في الأغشية الخاصة بالبناء الضوئي في النبات ويوضح الشكل (١٣-١) بعض أنواع الدهون السكرية في النبات.

3- الستيرولات Sterols

وهي مركبات عضوية تربينية Terpenes والتي تدعى ايزوبرينويدات Triterpenes تحيي على ٣٠ ذرة كربون وبالتالي تسلمى تربينات ثلاثية لاثيلة كربون أقل قليلاً من ٣٠ الستيرولات محورة لدرجة طفيفة لتعطي مركبات ذات ذرات كربون أقل قليلاً من ٣٠ ذرة، وهي ضمن مكونات الأغشية البلازمية. ومن أهم الستيرولات النباتية سايتوستيرول Sitosterol (شكل ١٣٠٤) رباعي الحلقات Tetracyclic. ومن الجدير بالذكر بأن مركبات الستيرولات شأنها شأن حامض الابسيسيك ABA والجبريلينات Gibberellins وأشباه الكاروتين Carotenoids وغيرها إنما تنشأ من مركبات خماسية ذرات الكربون: Sicopentenyl-PP

0- الشموع Waxes والكيوتين Cutin والسيوبرين

وهي مركبات شائعة في عالم النبات والتي تشكل أغلفة واقية لجسم النبات وخصوصاً الأوراق والسيقان والثمار حيث تدخل في تركيب الأدمة (الكيوتكل Cuticle) ولها دور في الحد من فقد الماء من الأنسجة النباتية المعرضة. وهي عادة خليط معقد من إستــرات من أحمــاض دهنية طويلة السلسلة، وكحــولات طــويلة السلسلة Free long chain fatty و أحماض دهنية طويلة السلسلة حرة Long chain monohydric alcohols وغيرها. ويتراوح عدد ذرات الكربون في الأحماض الدهنية والكحولات في تلك المركبات بين ٢١ و ٣٧، وفيما يلى بعض أنواع المواد المكونة للشموع في النبات.

$${
m CH_3(CH_2)_{27}\ CH_3}$$
 Straight-chain alkanes الكانات مستنيمة السلسلة ${
m CH_3(CH_2)_{29}\ CH_3}$ ${
m CH_3(CH_2)_{29}\ CH_3}$ Fatty acid ester استر حامض دهني ${
m CH_3(CH_2)_{22}\ COOH}$ Long-chain fatty acid

حامض دهني طويل السلسلة ${\rm CH_3(CH_2)_{24}~CH_2OH} \qquad \qquad {\rm Long\text{-}chain~alcohol}$

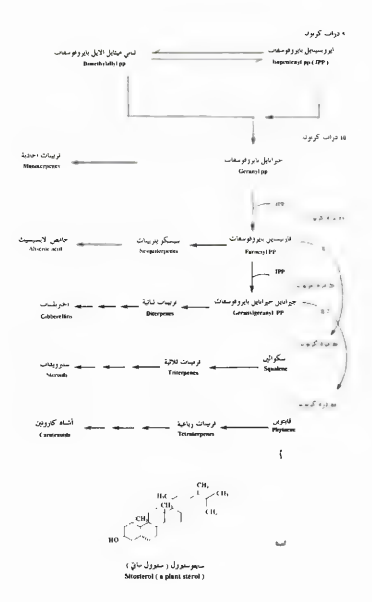
كحول طويل السلسلة

والشموع تكون عادة مرتبطة بالكيوتين وبالسيوبرين، فالكيوتين يتمثل في جزيء كبير عديد التبلمر مؤلف من هيدروكسي أحماض دهنية عديدة طويلة السلسلة Long-chain hydroxy fatty acids والتي تتصل مع بعضها البعض بروابط إستر لتشكل تركيباً شبكياً ثلاثي الأبعاد، والأحماض الدهنية عبارة عن مركبات مشبعة بشكل سلسلة مستقيمة والتي تتركب من ١٦ – ١٨ ذرة كربون ومجموعة هيدروكسيل عند النهاية المعاكسة للسلسلة من مجموعة الكربوكسيل.

HO CH $_2$ (CH $_2$) $_{14}$ COOH HO CH $_2$ (CH $_2$) $_8$ CH-(CH $_2$) $_5$ COOH OH

أما السيوبرين فإنه عديد التبلمر ويشبه الكيوتين باحتوائه على مركبات من أحماض دهنية طويلة السلسلة وأحماض هيدروكسيلية وكحولات. إلا أن تلك الأحماض الدهنية قد تحوي مجموعتين من حامض ثنائي الكربوكسيل Dicarboxylic acids.

HOOC (CH₂)₁₄ COOH

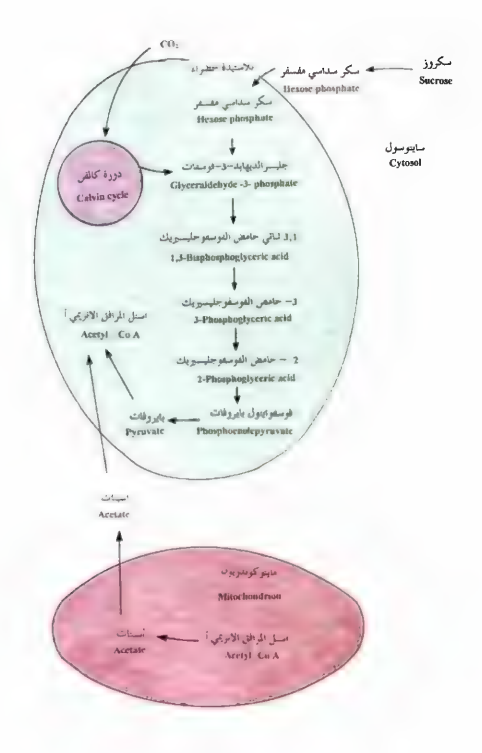


شكل (۱۳-٤)

أ - المركبات الكيميائية الرئيسية الناتجة من مركبات خماسية ذرات الكربون:

Steroids و Dimethylallyl PP ومن أمثلتها الستيرويدات Dimethylallyl PP

ب - سايتوستيرول (أحد الستيرولات النباتية)



شكل (١٣-٥) مراحل تكوين استل المرافق الإنزيمي أ في البلاستيدات

والحامض الدهني ستياروايل - حامل اسل بروتيني Stearoyl ACP به ۱۸ ذرة كربون ولايحوي روابط مزدوجة. وبوجود إنزيم Desaturase enzyme تتكون رابطة مزدوجة عند الموقع (Δ9) حيث يتكون في نهاية المطاف الحامض الدهني أوليوايل - حامل اسل بروتيني Oleoyl-ACP. والتفاعل الأخير في البلاستيدة الخاصة ببناء الأحماض الدهنية هو علملية نقل مجلملوعية اسل Transacylation لتكوين اوليلوايل المرافق الإنزيمي أ Oleoyl-CoA الذي يُنقل من البلاستيدات الخضر إلى الشبكة الإندوبلاز مية الملساء (شكل ٧-١٣) التي يوجد لها مبركب جليسترول فتوسيفات Glycerol-phosphate المتكون في السايتوسول. وبتفاعلين متلاحقين يشترك بهما جزيئين من اليوايل المرافق الإنزيمي أ يتكون في التفاعل الأول حامض لايسو الفوسفاتيديك Lysophosphatidic acid ويتكون حامض الفوسفاتيديك Phosphatidic acid في التفاعل الثاني (شكل ١٣–٨)، ويدخل المركب الأخير بسلسلة تفاعلات تنتهى ببناء الدهون (ثلاثي اسل جليسرول Triacyl glycerol) داخل أغشية الشبكة الإندوبلازمية الملساء والتي تكون جسيمات السفيروسومات Spherosomes (شبكل ١٣-٩). ومن أهم تلك التفاعلات تكوين ثنائي اسل الجليسيرول Diacylglycerol بعد نزع فوسفات من حامض الفوسفاتيديك. وفي تفاعل مهم يشترك به اوليوايل المرافق الإنزيمي أيتكون المركب الدهني ثلاثي اسل جليسرول. إلا أن هناك مسار آخر مهم يجري في الشبكة الإندوبلازمية الملساء والذي ينتهى بتكوين الدهون الفوسفاتية Phospholipids. يبدأ هذا المسار بتفاعل حامض الفوسفاتيديك مع سايتيدين ثلاثي الفوسفات CTP لتكوين مركبات مختلفة من الدهون الفوسفاتية (شكل ١٣-٨) والتي تساهم في بناء الأغشية البلازمية. من جانب أخر تُبني الدهون السكرية Glycolipids مثل الدهون الجالاكتوزية Galactolipids في البلاستيدات الخضر والتي تساهم في تشكيل أغشية الثايلاكويد الخاص بجرانات البلاستيدات. ويبدأ مسار بناء الدهون الجالاكتوزية بتفاعل ثنائي اسل جليسرول مع نيكليوتيد خاص بالجالاكتوز وبتفاعلات لاحقة تتكون تلك المركبات (شكل ١٣-٧، شكل ١٣-٨). وقد يكون مصدر النيكليوتيد السكرى من تحلل المركبات الكربوهيدراتية مثل السكروز لتكوين سكريات أحادية تتفاعل مع نيكليوتيدات ثلاثية الفوسفات لتكوين UDP-galactose كما سبق مناقشته في الفصيل الحادي عشر.

```
CH_3 - \overset{\text{ii}}{C} - S - CoA + CO_2 +
                                               Acetyl - CoA
                                               Carboxylase
          Acetyl - CoA
                                                  COOH - CH<sub>2</sub> - C - S - CoA
        استل المرافق الإنزعي أ
                                                           Malonyl - CoA
                                                          مالونايل المرافق الإنزعي أ
b-
                   سلسلة تفاعلات تحت سيطرة مجموعة إنزعات تسمى:
                     Fatty acid synthase
                            وبوجود بروتين حامل للاسل (ACP)
                    Acyl Carrier Protein
        وتنتهي هذه التفاعلات يتكوين بالموتايل المرافق الإنزمي أ
        Palmitoyl - CoA
                                               وهذه التفاعلات كما يلي:
1. CH<sub>3</sub> - C - S - CoA + ACP.SH
                                                             CH3 - C - S - ACP + CoASH
       استل المرافق الإنزيمي أ
                                                                      أستل حامل اسل بروتيني
2. COOH - CH<sub>2</sub> - C - S - CoA + ACP-SH
         مالونايل المرافق الإنزعي أ
                                                      Coash + Cooh - CH<sub>2</sub> - C - S - ACP
                                                                 مالونايل حامل اسل بروتيني
3. CH<sub>3</sub> - C - S - ACP + COOH - CH<sub>2</sub> - C - S - ACP
                                  اسيتو استل حامل اسل بروتيني (حامض دهني دُو أربع دُرات كاربون)
    O O O CH<sub>3</sub> - C - CH<sub>2</sub> - C - S - ACP + NADPH + H<sup>+</sup> 3-ketoacyl-ACP
                                  NADP^+ + CH_3CH (OH) CH_2 - C - S - ACP
                                           D - 3 - Hydroxybutyryl - ACP
                                         ٣- هيدروكسي بيوترأيل - حامل اسل بروتبني
```

 $H_2O + CH_3 - CH = CH - C - S - ACP$ Trans - 2 - Butenoyl - ACP T_{11} T_{12} T_{13} T_{14} T_{15} T_{15}

6.
$$CH_3 - CH = CH - C - S - ACP + NADPH + H^+$$
 Enoyl-ACP reductase

NADP⁺ + CH₃ CH₂ CH₂ - C - S - ACP Butyryl-ACP $_{1}^{0}$ Butyryl-ACP

يتفاعل المركب ببو ترايل - حامل اسل بروتيني مع جزي، آخر من مالونايل - حامل اسل بروتيني Malonyl-ACP حيث تتكرر الخطوات من ٣ - ٦ حتى يتكون مركب بالميتوابل - حامل اسل بروتيني Palmitoyl-ACP (مركب ذو ١٦ ذرة كربون). والمركب الأخير يتحول إلى بالميتوايل - المرافق الإنزيي أ بوجود إنزيم Palmitoyl-ACP transacylase الذي يساهم في بناء الدهون في الشبكة الإندوبلازمية الملساء.

والمركب بالمبتوابل المرافق الإنزيمي أ يتحول إلى اولبوايل المرافق الإنزيمي أ Oleoyl-CoA بوجود إنزيم Elongase وكذلك إنزيم آخر Desaturase enzyme . يُنقل المركب أوليبوايل المرافق الإنزيمي أ خارج البلاستيدة الخنضراء إلى الشبكة الإندوبلازمية الملساء حيث يوجد مركب جليسرول فوسفات Glycerol phosphate . وبعد سلسلة من التفاعلات يتم تكوين ثلاثي اسل جليسرول TAG) Triacylglycerol).

شکل (۱۳-۱۳)

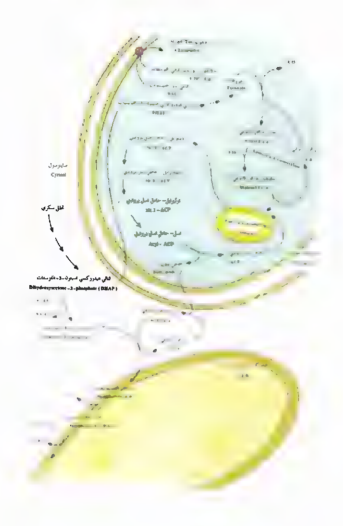
البناء الحيري للأحماض الدهنية الذي يجري داخل البلاستيدات (Lea and Leegood, 1993)

البناء الحيوي للشموع Biosynthesis of Waxes

بالرغم من عدم وضوح عملية البناء الحيوي للمواد الشمعية في النبات إلا أن بعض العلماء قد وضع تصورات لتلك العملية حيث أن مكونات الأحماض الدهنية طويلة السلسلة المشبعة قد تتكون بواسطة مسار Malonyl-CoA بالارتباط مع نظام الاستطالة (شكل ١٣-٦). كذلك فإن الكحولات والألديهايدات طويلة السلسلة تنشأ من مسار ألفا للأكسدة α-oxidation للأكسدة الشلسلة. ويوضح الجدول (١٣-٢) الأحماض الدهنية والكحولات الشائعة التي تدخل في الشموع.

جدول (٢-١٣) الأحماض الدهنية والكحولات الشائعة في الشموع

الاسم الشائع		
الكحول	الحامض	عدد ذرات الكربون
Lignoceryl	Lignoceric	24
Ceryl	Cerotic	26
Octacosyl	Montanic	28
n~ Myricyl	Mellisic	30
n~Lacceryl	Lacceroic	32
Tetratriacontyl	n~ Tetratriacontanoic	34

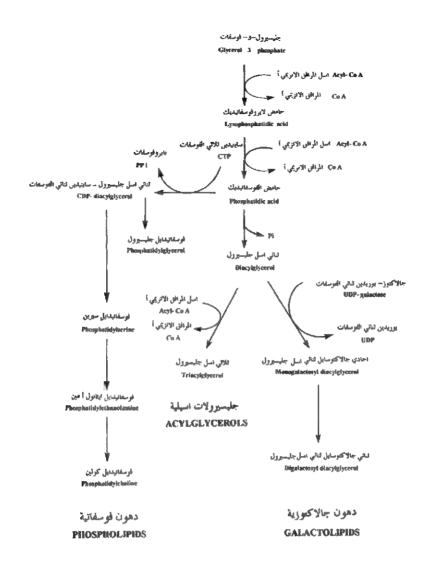


شكل (١٣-٧)

البناء الحيوي للأحماض الدهنية وثلاثي الجليسرايد والدهن الجالاكتوزي. تجري عملية بناء الأحماض الدهنية والدهن الجالاكتوزي في البلاستيدة بينما تجري عملية بناء ثلاثي الجليسرايد (ثلاثي أسل جليسرول) على أغشية الشبكة الإندوبلازمية الملساء (Taiz and Zeiger, 1998)

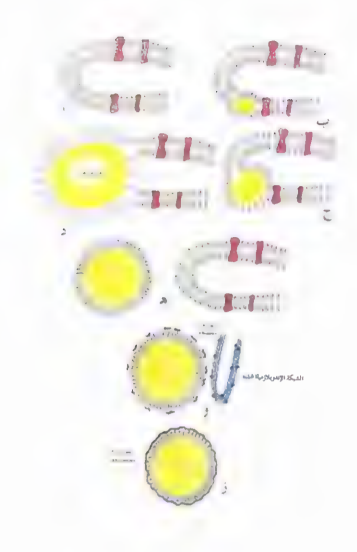
خزن وتحلل الدهون Storage and Degradation of Fats

مما هو معروف بأن تخزين الدهون في النبات يكون بشكل ثلاثي الجليسرايد (ثلاثي اسل جليسرول) والذي شُرح بناءه الحيوي سابقاً. وبات من الواضح بأن معظم تلك المركبات تُخزن في بذور بعض النباتات مثل القطن وتباع الشمس والفول السوداني ... إلخ، حيث تتراكم في باديء الأمر في وسط الطبقة الدهنية المزدوجة للشبكة الإندوبلازمية وفي نهاية المطاف تتكون جسيمات دهنية كبيرة Large oil bodies في سايتوبلازم أنسجة البذرة المتكونة ويمكن تسميتها بالسفيروسومات (الأجسام الكروية) ... Spherosomes



شكل (١٣-٨) المسارات الحيوية لبناء الدهون الرئيسية في النبات

أما عملية تحلل تلك المركبات فإنها تتضمن تحول الدهون إلى كربوهيدرات في مرحلة إنبات البذور وخصوصاً البذور الزيتية. وأن هذه العملية تشترك بها مجموعة من العضيات الخلوية مثل جلايوكسيسومات Glyoxysomes والمايتوكوندريا Mitochondria والمسايتوسول Cytosol (شكل ١٠-١٠). ففي باديء الأمر تجري عملية تحلل ثلاثي اسل جليسرول (أو يسمى ثلاثي الجليسرايد Triglycerides) إلى أحماض دهنية بوجود إنزيم لايبيز Lipase الموجود في النصف الخارجي من غشاء السفيروسوم أو في جلايوكسيسوم، ويعتمد ذلك على نوع النبات. ويلي ذلك عملية تحلل تأكسدي Acyl-CoA والذي يُنشط بوساطة إنزيم للأحماض الدهنية لإنتاج اسل المرافق الإنزيمي أ Acyl-CoA والذي يُنشط بوساطة إنزيم



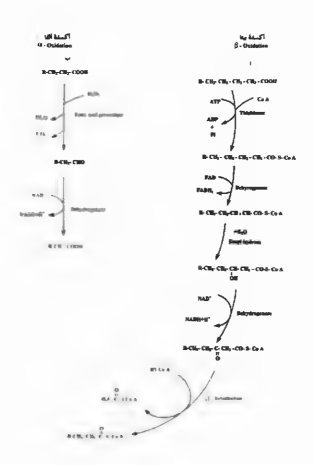
شکل (۱۳-۱۳)

مراحل تكوين السفيروسومات (الأجسام الكروية)

- أ إنزيات البناء الحيوي لثلاثي اسل الجليسرول موجودة في الشبكة الإندوبلازمية لخلايا تقوم ببناء تلك المواد
 - ب بدء عملية البناء
 - ج 🕟 بدء عملية فصل نصفي الطبقة الغشائية المزدوجة
 - د تكوين قطرة دهنية
 - ه انفصال القطرة الدهنية محاطة بغشاء مفرد
 - و البناء الحبوي لمادة اوليوسين Oleosin (أوليوسين مادة بروتينية تحافظ على السفيروسوم)
 - ز إحاطة مادة اوليوسين للسفيروسوم الذي اكتمل غوه

(XY3)

كذلك هناك مسار آخر في النبات لتحلل الأحماض الدهنية والذي يسمى مسار ألفا للأكسدة α-oxidation (شكل ١١-١٢) وهذا لايحصل في الحيوانات. وتتلخص هذه التفاعلات بمرحلتين، ففي المرحلة الأولى تتحول الأحماض الدهنية إلى الديهايد و CO₂ بوساطة إنزيم Fatty acid peroxidase ووجود البيروكسيد. وفي المرحلة الثانية تحدث عملية نزع للهيدروجين بعد إضافة جزيء ماء ليتكون NADH وبذا تعود المجموعة الكربوكسيلية COOH الجزيء الحامض الدهني وهذا التفاعل يحدث بوجود إنزيم Dehydrogenase



شكل (١٦-١٣) أكسدة وتحلل الأحماض الدهنية أ - مسار بيتا للأكسدة β-oxidation ب -- مسار ألفا للأكسدة α-oxidation

الباب الرابع

النمو والتطور

Growth and Development



الفصل الرابع عشر

نمو النبات والتشكل الظاهري

Plant Growth and Morphogenesis

obcine sies or religioned in the service.

حياة النبات أحداث متواصلة، فالبيضة المخصبة Fertilized egg الزايجوت متواصلة متكررة كي تعطي جنين البذرة الذي قد يبقى كامناً لفترة من الزمن لايلبث أن يستعيد نشاطه الانقسامي، بتوافر الظروف المناسبة، وتتسع الخلايا الناتجة وتتميز وتتخصص كي تعطي أنسجة وأعضاء وكائنات تتراوح مابين النباتات الصغيرة إلى الأشجار المعالية. وتستعاد حياة النبات ثانية بتكون التراكيب التكاثرية والبذور. ويتم تنظيم تلك العمليات عند مستوى المورثات (الجينات) حيث تحدد تعاقبات القواعد النيتروجينية في الحامض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين DNA في الصبغيات (الكروموسومات) فيما إذا كان نمو البيضة المخصبة يؤدي إلى نبات صغير أو شجرة ضخمة. وهناك مجموعتان من العوامل تؤثران في نمو وتطور النباتات:

- أ دور الهرمونات الداخلية والتي هي بمثابة مراسلات كيميائية تنسق نمو أعضاء ومجمل النبات.
- ب عوامل خارجية (بيئية) مثل الضوء ودرجة الحرارة والجاذبية والتي تزود النبات بمعلومات حول بيئته. تساعد تلك العوامل في توجيه النبات لغرض الاستفادة المثلى من مصادر الضوء والتغذية وغيرها. وإن ارتباط عوامل الضوء والفترة الضوئية ودرجة الحرارة يمكن أن تساعد النبات في إحداث التزهير والتكاثر.

تستخدم مصطلحات النمو Growth والتميز Differentiation والتطور صصطلحات النمو في الورة حياة النبات. وهو محصلة عمليات حيوية يقوم بها الكائن الحي تنتهي عادة بزيادة الحجم وغالباً زيادة في الوزن وأحيانا زيادة في العدد. بيد أن الحجم ليس المعيار الوحيد لقياس النمو. فهناك قياسات الوزن الطري أو الأخضر Fresh weight الذي هو قياس وزن النسيج الحي. والوزن الطري قد لايكون معياراً واضحاً ذلك أن المحتوى المائي قد يتباين بسبب ظروف آنية مثل تغيرات

- بيزيد بدر المؤركاس

فى الرطوبة النسبية ودرجة الحرارة. وعليه فإن الوزن الجاف Dry weight قد يكون أكثر ملائمة في حالة النباتات النامية. لكن في حالات معينة يمكن الاعتماد على الوزن الطري في قياس النمو مثل إنبات البذور ونمو الكالس Callus في حالة الزراعة النسيجية Tissue culture. كذلك فإن دراسة عدد الخلايا وحجمها يمكن الاعتماد عليهما كمعيارين مهمين في عملية قياس النمو فضلاً عن قياسات الطول والعرض والارتفاع. وعليه يمكن

تعريف النمو على أنه الزيادة غير العكسية Irriversible increase في حجم ووزن النبات.

والتميز مصطلح نوعى يشير إلى اختلافات ليست في حجوم الخلايا أو الأنسجة أو الأعضاء الناتجة فحسب، وإنما أيضاً في خصائصها التشريحية والوظيفية. وكما هو معروف فإن البيضة المخصبة تنقسم باستمرار لتعطى خلايا وأنسجة تصبح جذرأ أو غصناً حيث تتميز الخلايا البارنشيمية غير المتخصصة كي تعطى عناصر الخشب وعناصر اللحاء وغيرها من الأنسجة المستديمة والتي تمتاز بخصائص محددة من الناحية المظهرية والوظيفية. وعليه فإن عملية تميز الخلايا ماهي إلا سلسلة من تغيرات نوعية تنتهي بتكوين خلايا متباينة في الشكل والوظيفة آ

أما عملية التطور فهي محصلة النمو والتميز، وهي المظلة التي تنطوي تحتها كافة التغيرات التي يمر بها النبات خلال دورة حياته ابتداءً من إنبات البذور وحتى اكتمال نموه والتزهير والإنتاج وانتهاءً بالشيخوخة. آ مُعَرَضِ لِمُعْورَ

لقد أدرك علماء فيسيولوجيا النبات أربعة تغيرات على الأقل لوصف نمو النبات فبالإضافة إلى زيادة الورن الجاف هناك تضاعف المادة الحية (البروتوبلازم) وعمليات الانقسام الخلوى Cell division والاتساع الخلوي Cell expansion. وحقيقة الأمر فإن هذه التغيرات ليست مفصولة عن بعضها البعض، وأنَّ كُلُّ وَاحْد من تلك التغيرات صورة للآخر. وتعد الزيادة في الوزن الجاف تعبير دقيق عن نمو النبات، كما أن زيادة المادة الحية تؤدى إلى زيادة حجم الخلية وبالتالى تؤثر في الانقسام الخلوي.

إن تشكل الأعضاء النياتية ونموها يستمس بصورة غيس محدودة Indeterminate growth خصوصاً في مناطق قمم السيقان وأطراف الجذور، كما تنشط رُ لِرَسْهِ الأنسجة الإنشائية (المرستيمية) الجانبية لكثير من النباتات. لكن أعضاء معينة في جسم النبات يكون نموها محدوداً Determinate growth حيث تُظهر الأوراق والأزهار 🌣 والشماي أنماطأ مختلفة من النمو وهي جنينية لفترة محدودة قبل أن يصبح كامل العضو مكتمل النمو عندها تتوقف تلك العمليات. ومن جانب آخر، فإن معظم نباتات المراب الفلقتين تعانى من النمو الثانوي Secondary growth الذي يتضمن زيادة سنوية في أقطار جذور وسيقان النبات. ويتركز النمو في هذه النباتات في الكامبيوم الوعائي

(277)

Vascular cambium والكامبيوم الفليني Cork cambium اللذان ينشطان في موسمي النمو لتكوين أنسجة الأخرى كي تساهم في أنشطة النبات المختلفة.

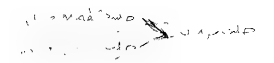
Plant Development تطور النبات

تبدأ دورة حياة النباتات الراقية عندما تتوافر الظروف الملائمة لإنبات بذورها، أحيث تتشرب البذرة في باديء الأمر بالماء وتنتفخ ويتمزق غلاف البذرة مما يعجل في نمو الجنين. وتجري أثناء تلك الفترة أحداث أيضية مهمة للتعجيل في إنبات البذور. وتتمثل تلك الأحداث بزيادة معدل التنفس وتصرر إنزيمات التحلل المائي التي تقوم بهضم المواد المخزونة في فلقات وسويداء البذور وبعدها تُنقل المواد المهضومة الذائبة إلى أماكن الاستفادة منها لغرض بناء خلايا جديدة. ويتزامن ذلك مع نشاط عمليات النمو المتمثلة بالانقسام الخلوى والاتساع الخلوى لتكوين النبات الجديد.

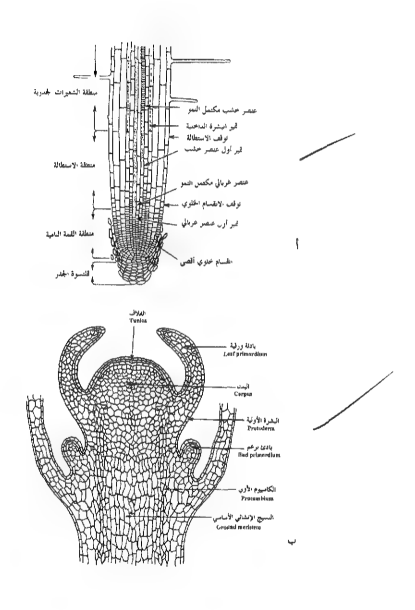
وبعد بزوغ الجذيرات يستطيل محور الجنين لتثبيت البادرة في التربة. وباستمرار نمو البادرة وتكوين النبات يتركز النمو في مناطق معينة من جسم النبات، حيث تبقى بعض الأنسجة نشطة وفعالة والتي يُطلق عليها اسم الأنسجة الإنشائية أو المرستيمية وجودها في المرستيمية وجودها في ويمكن تقسيم تلك الأنسجة حسب أماكن وجودها في جسم النبات إلى:

- أ الأنسجة الإنشائية القمية Apical meristems: وتوجد هذه الأنسجة في قمم السيقان والجذور ويطلق عليها اسم القمم النامية Growing points (شكل ١-١٤).
- ب الأنسجة الإنشائية الجانبية Lateral meristems: وتوجد هذه الأنسجة موازية للبشرة وتنقسم لتنتج خلايا جديدة تضيف إلى سمك الساق أو الجذر. وتتمثل تلك الأنسجة بالكامبيوم الوعائي Vascular cambium الأنسجة بالكامبيوم الوعائي Cork cambium الثانويين، والكامبيوم الفليني Cork cambium الذي يكون الفلين في السيقان والجذور التي تعانى تعانى تغلظاً ثانوياً (شكل ٢-١٤).
- ج الأنسجة الإنشائية البينية Intercalary meristems: توجد هذه الأنسجة بين أنسجة مكتملة النمو بعيداً عن القمم النامية كتلك التي توجد في قواعد الأوراق أن أو فوق العقد في سيقان نباتات ذوات الفلقة الواحدة.

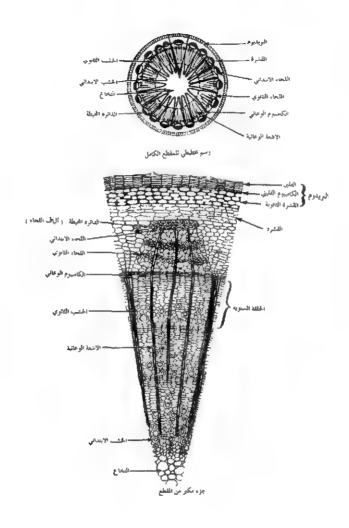
ويكون النسيج الإنشائي القمي للساق بشكل يشبه القبة Dome shaped وهو محاط ببادئات الأوراق Leaf primordia (شكل ١٥-١٠). يحوي هذا النسيج الإنشائي عدداً قليلاً من الضلايا النشطة التي تكون جسم النبات الإبتدائي والذي يشمل الساق والأوراق



والأفرع فضلاً عن تكوين الأزهار فيما بعد. وتنقسم الخلايا القمية بطريقة بحيث أن إحدى الخليتين الجديدتين تبقى نشطة في عملية الانقسام، بينما الخلية الأخرى تستطيل وتتميز وتتخصص. وعند دراسة النسيج الإنشائي القمي للساق نلاحظ أنه مقسم إلى منطقتين هما:



شكل (۱-۱٤) أ - مقطع طولي في طرف الجذر Root tip ب - مقطع طولي في قمة الساق Stem apex



شكل (٢-١٤) مقطع عرضي في ساق ذوات الفلقتين يوضح الأنسجة الإنشائية (المرستيمية) الجانبية Lateral meristerns

- ١ - الغلاف Tunica: وهو صف أو أكثر من خلايا تنقسم بصورة عمودية لتكون البشرة.

٢- البدن Corpus: وهو مؤلف من عدة صفوف تنقسم بعدة اتجاهات كي تعطي الأنسجة الدخلية للساق والأوراق (شكل ١٤-١٠).

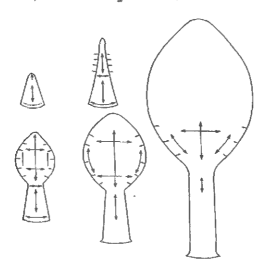
إن استطالة محور النبات وتشكل الفروع والأغصان وماتحمله من أوراق وبراعم هي في حقيقتها عمليات نمو للخلايا الإنشائية وماتكونها من أنسجة قبل حدوث عمليات التميز والتخصص. وتتحدد استطالة المجموع الخضري بمعدل ومدى استطالة السلاميات إنماطاً من عمليات الاستطالة:

- حدوث الاستطالة اساساً قرب النهاية الطرفية للسلامية الأحدث.
- ٢- السلامية القديمة تستكمل استطالتها قبل شروع السلامية التالية بالاستطالة.
- حدوث الاستطالة بشكل متوازن لكافة السلاميات وبالتالي فإنها تستكمل نموها
 في وقت واحد.
- عدوث الاستطالة بشكل متزايد من السلاميات القديمة باتجاه السلاميات الحديثة
 عند القمة.
- ٥- لاتستطيل سلاميات بعض النباتات وتعطي نتيجة لذلك الشكل النجمي (الوردي) Rosette shape حتى لتبدو وكأن الأوراق قد نشأت من نقطة واحدة. عدم استطالة السلاميات في هذه الحالة يرتبط بمستويات منخفضة من منظمات النمو وخصوصاً الجبريلين.

تنشأ البادئة الورقية Leaf primordium كبروز صغير على جانب النسيج الإنشائي القمي نتيجة لعملية الانقسام الخلوي في منطقتي الغلاف والبدن. وتحدث هذه العملية بانتظام كي تعطي ترتيباً Phyllotaxy خاصاً للأوراق على الساق. فيمكن أن تنتظم الأوراق بشكل متقابل بحيث أن كل زوج من بادئات الأوراق تنشأ عند زاوية مقدارها ٩٠ من الزوج السابق أو بأنماط حلزونية بحيث تنشأ البادئة الورقية عند درجة ١٣٧ أو ١٨٠ من الزوج السابق. وبالرغم من عدم وجود تفسيرات أكيدة لهذه الأنماط إلا أن النظرية الأكثر قبولاً في الوقت الحاضر تؤكد على أن باديء الورقة يشغل مساجة معينة والتي تبدي تحديداً فييزيائياً على النسيج الإنشائي. وعليه فإن البادئات التالية تنشأ في المساحة المتالية المتاحة وغير المتأثرة بتلك التحديدات. وتبدأ أول معالم نشوء الورقة في النباتات الراقية بحصول انقسامات محيطية Periclinal divisions في المنطقة تحت السطحية للغلاف Tunica الذي يتحول المحياً إلى باديء الورقة Leaf primordium ويكون الانقسام الخلوي في باديء الورقة قمياً في البداية لايلبث أن يستمر انقساماً قمياً وحافياً إلى أن تصل الورقة كامل قمياً في البداية لايلبث أن يستمر انقساماً قمياً وحافياً إلى أن تصل الورقة كامل

حجمها (شكل ١٤-٣). وفي الحقيقة بأنه حينما يبلغ طول باديء الورقة ١٠ إلى ٢٠٠ مايكرومتر تتكون أنسجة إنشائية حافية Marginal وتحت حافية Sub-marginal. وبتكون هذه الأنسجة فإن معالم شكل نصل الورقة يكون قد أصبح واضحاً. وتبدأ عملية اتساع الورقة من خلال نشاط الأنسجة الإنشائية الحافية العافية Marginal meristems فالانقسامات العمودية فيها تعطي الشكل الطبيعي لنصل الورقة. لكن في نباتات ذوات الفلقة الواحدة والأعشاب لايلاحظ النمو الحافي Marginal growth حيث بدلاً من ذلك هناك نسيجاً إنشائياً قاعدياً عند منطقة اتصال النصل بالغمد والذي يؤدي دوراً رئيسياً في استطالة الورقة. ومن جانب آخر، تبقى مجموعة من الخلايا الإنشائية محصورة في منطقة اتصال المرقة. ومن جانب آخر، تبقى مجموعة من الخلايا الإنشائية محصورة في منطقة اتصال الفرقة. ولمن جانب أخر، تبقى مجموعة من الخلايا الإنشائية محصورة في منطقة المال الفرقة بالساق (الإبط Axillary bud). وتعطي تلك الخلايا البرعم الإبطي Axillary bud الفرع المقبل الذي يحتفظ بنسيجه الإنشائي القمي.

إن نشاط النسيج الإنشائي القمي للساق والمجموع الخضري عموماً وماينتج عنه من خلايا وأنسجة تشكل جسم النبات الإبتدائي Primary plant body. غير أنه في العديد من نباتات ذوات الفلقتين يتشكل جسم النبات الثانوي الذي يتألف من الخشب الثانوي واللحاء الثانوي فضلاً عن طبقة البريدرم Periderm نتيجة لنشاط أنسجة إنشائية ثانوية Secondary meristems متمثلة بالكامبيوم الوعائي والكامبيوم الفليني.



شکل (۱۶-۳)

أشكال توضيحية لتغير غط النشاط الإنشائي خلال مراحل تطور الورقة (تشير الأسهم إلى المواقع الرئيسية لاتجاهات النمو)
(Dale and Milthorpe, 1983)

or dividing

dis the stand of invert

نمو الجنور Root Growth

الجذر هو العضو النباتي الأول الذي يتكون أثناء إنبات البذور. وعند متابعة طرف الجذر يُلاحظ أنه مقسم إلى أربع مناطق:

أ - فلنسوة الجدر Root cap،

ب - النسيج الإنشائي القمي Apical meristem،

ج - منطقة الاستطالة Zone of elongation، و

د - منطقة الشعيرات الجندرية Root hair zone أو منطقة اكتمال النمو

رشکل ۱۶–۱۱). Zone of maturation يغطى طرف الجذر يقلنسوة الجذر والتي توفر الدعم الميكانيكي للنسيج الإنشائي أثناء اندفاع الجذر في التربة، فضالاً عن أنها تفرز مادة عديدة التسكر والتي تشكّل منطقة مخاطية Mucigel تُشْبِعُ طرف الجدر لنفس الغرض السابق. كذلك فإن قلنسوة الجدر تؤدي دوراً مهماً في تحسس الجانبية الأرضية في الجدور. أما النسيج الإنشائي فإن جزءاً منه يختص بتكوين قلنسوة الجذر والجزء الرئيسي يكون خلايا وأنسجة تتميز وتتخصص لتعطى الأنسجة المستديمة Permanent tissues. وهذه المنطقة هي التي يفضل فيها دراسة عملية الإنقسام الفتيلي (المايتوزي) حيث تلاحظ الخلايا في نشاط انقسامي مستمر وتبدو الخلايا صغيرة مكعبانية الشكل Cuboidal. ومن الجدير بالملاحظة فإن مركز النسيج الإنشائي عبارة عن منطقة أقل نشاطاً في الانقسام ولاتُظهر قدرة كبيرة في تقبل مركبات نيكليوتيدية مشعة مثل الثايمدين Thymidine لتكوين DNA مقارنة مع الخلايا الإنشائية للمناطق الأخرى التي تمتاز بقدرة كبيرة في تقبل تلك المركبات. والخلايا الأخيرة تنقسم وتتسع حيث يمكن تحديد ملامح منطقة الاستطالة عندما تكون الخلايا واسعة وممتدة مع ملاحظة تميز الأنسجة الخشبية في المنطقة التي تقع ضمن ١٠٠ مايكرومتر عن منطقة النشاط الانقسامي وملاحظة الأنابيب الغربالية مكتملة النمو التي تقع ضمن ٤٠٠ إلى ٥٠٠ مايكرومتر عن المنطقة المذكورة. وبعد توقف عمليات النمو الخلوي فإن الأنسجة المستديمة تكون قد تميزت حيث تحاط الأنسجة الوعائية بطبقة من البشرة الداخلية Endodermis التي تصاط هي الأخرى بأنسجة القشرة والبشرة. ويلاحظ تكون الشعيرات الجذرية في هذه المنطقة وذلك لزيادة كفاءة النبات في امتصاص الماء. وتنشأ الفروع الجذرية الجانبية نتيجة لنشاط خلايا الدائرة المعيطة Pericycle في المنطقة مكتملة النمو.

تكوين وتطور الازهار Flower Formation and Development

من الأحداث المثيرة والغامضة في حياة النبات الزهري هو تحول النسيج الإنشائي القمي من إنتاج تراكيب خضرية إلى إنتاج تراكيب تكاثرية ويمكن تقسيم عملية التزهير إلى ثلاث مراحل:

- أ الحث Induction: وهي الأحداث التي تعطي إشارة للنبات للبدء في تكوين بادئات الأزهار بدلاً من بادئات الأوراق. بير من المراع الم
- ب الإثارة Evocation: وهي الأحداث التي تجري في قمة الساق بعد عملية الحث لتحول، النسيج الإنشائي لتكوين بادئات الأزهار بدلاً من بادئات الأوراق المناسبة الإنشائي لتكوين بادئات الأزهار بدلاً من بادئات الأوراق المناسبة الإنشائي لتكوين بادئات الأزهار بدلاً من بادئات الأوراق المناسبة الإنشائي لتكوين بادئات الأزهار بدلاً من بادئات الأوراق المناسبة الإنشائي المناسبة الإنشائي المناسبة الإنشائي المناسبة الإنشائي المناسبة الإنشائي المناسبة الإنشائي المناسبة المناسبة الإنساني المناسبة ا
 - ج التطور Development: وفي هذه المرحلة تنمو فيها بادئات الأزهار التعطي التراكيب الزهرية المكتملة النمو في نهاية الأمر. مم المراكب ال

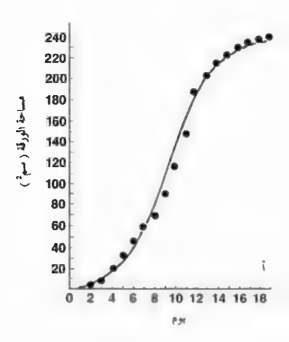
Plant Growth Analysis تحليل نمو النبات

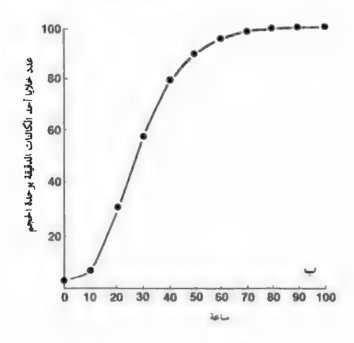
عند متابعة نمو خلايا منفردة أو عضو من أعضاء النبات أو مجمل النبات على مدى من الزمن يمكن الحصول على منحنى نمو Growth curve والذي يُطلق عليه اسم منحنى بشكل الحرف Sigmoid curve S (سيجمويد). ومن خلال هذا المنحنى تقسم مراحل النمو إلى:

- i النمو البطىء Slow growth أو Lage phase.
- ب النمو السريع Rapid growth أو Logarithmic phase.
- ج النمو البطيء أو المفقود Slow growth أو Stationary phase وضعت بعض المعادلات لوصف هذا النوع من المنحنيات ومن أهم تلك المعادلات مايسمى المنحنى المنطقي العلمام (Yasseen, 1983) Generalized logistic curve) والذي وضع لوصف نمو الورقة:

$$a = \frac{F}{[1 + S EXP [-B (t - M)]]^{\frac{1}{S}}}$$

- a = مساحة الورقة (سم٢) عند الوقت t (يوم).
 - F = النهاية العليا من المنحنى.
 - B = يحدد توزيع المنحنى على الوقت.





شكل (۱۵-۱۵)

Cucumis sativa أ. منحنى غو ورقة نبات الخيار (ب)

M = يتبت المنحنى على الوقت.

Point of inflexion عامل الشكل والذي يحدد نقطة الانقلاب = S

ولابد من استخدام برنامج حاسوب خاص لحل هذه المعادلة وحساب المتغيرات الخاصة بنمو الورقة Growth variables والتي تشمل

أ - معدل النمو Growth rate (سم٢/يوم).

ب - فترة النصو Growth duration (يوم).

ج - مساحة الورقة عند نقطة الانقلاب Area at point of inflexion (سم٢).

د - المساحة النهائية للورقة The final leaf area (سم٢).

كذلك أستخدم الوصف الطولي Gallagher, 1979) Linear description لنمو أوراق النجيليات حيث استعملت معادلة الخط المستقيم Linear equation للنقاط المحصورة بين R_L من الطول النهائي للنصل، ويمثل ميل الخط المستقيم معدل النمو R_L (سم/يوم) بينما تحسب فترة النمو D_L (يوم) والطول النهائي F_L (سم) من خلال المعادلتين أدناه:

$$\begin{split} D_L &= \frac{0.9 \; F_L}{R_L} \\ F_L &= (R_L + D_L) + L_l \\ D_L &\qquad (\text{per}_{loo}) \\ R_L &\qquad (\text{per}_{loo}) \\ R_L &\qquad (\text{per}_{loo}) \\ H_L &\qquad (\text{per}_{loo}) \\ L_i &\qquad (\text{per}_{loo}) \\ L_i &\qquad (\text{per}_{loo}) \\ L_i &\qquad (\text{per}_{loo}) \\ \end{split}$$

> , 1' i'

استخدمت المعادلات والمنحنيات أعلاه على نطاق واسع لوصف نمو أعضاء النبات (الأوراق مثلاً) تحت مختلف الظروف البيئية.

عمليات النمو Growth Processes

تشمل عمليات النمو الأساسية عمليتين هما الانقسام الخلوي Cell division. إن عمليتي النمو متلاز متان فلابد للخلية أن تتسع إلى حجم معين حتى يمكن أن تحدث عملية الانقسام الخلوي، غير أن بعض الخلايا تتسع كي تتخصص لأداء وظيفة معينة.

Cell Division الانقسام الخلوى

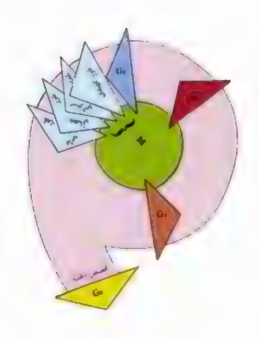
تبدأ حياة النباتات وكذلك الكائنات الحية الأخرى بخلية واحدة والتي تنقسم انقسامات فتيلية (مايتوزية Mitotic) متكررة تنتهي بتكوين النبات الكامل. وتمر الخلايا بمراحل محددة خلال عملية الانقسام الخلوي المتكرر. وتسمى المرحلة بين كل انقسامين بالطور البيني Interphase، غير أنه في الخمسينيات من القرن العشرين الميلادي وجد أن النواة تمر بأحداث قبل شروعها بعملية الانقسام الفعلي. وتسمى عملية الانقسام والطور البيني بالدورة الخلوية Ocell cycle (شكل ۱۵-۵). والخلية الحية تنمو وتنقسم خلال تلك الدورة حيث يمكن ملاحظة وجود أربعة أطوار:

- اح طور فاصل أول (Gap phase I) G) أو طور نمو أول (Growth phase I): وهو مرحلة من مراحل الطور البيني تتضاعف فيها بعض العضيات الخلوية.
- ٢- طور بناء المادة النووية S (Synthesis phase) في هذه المرحلة تتضاعف المادة النووية فضلاً عن البروتين المشارك مع الحامض النووي DNA في الصبيفيات (الكرموسومات). وهي مرحلة ثانية من مراحل الطور البيني.
- حسور فــاصل ثاني Gap phase II) G₂ أو طور نمو ثاني (Growth phase II). وهـو المرحلة الثالثة والأخيرة من مراحل الطور البيني التي تلي عملية تضاعف المادة النووية. وخلال هذه المرحلة يتم بناء مختلف الإنزيمات والأنواع الأخـري من البروتين تمهيداً لعملية الانقسام الفتيلي (المايتوزي). من النووية العملية الانقسام الفتيلي (المايتوزي).
- الانقسام الفتيلي (المايتوزي) (Mitosis): وهي عملية انقسام نووي حيث تتوزع المادة النووية المتضاعفة والعضيات الأخرى في الخليتين البنويتين الجديدتين فضلاً عن حصول عملية الانقسام السايتوبلازمي Cytokinesis. وتشمل هذه العملية أربعة أطوار هي الطور التمهيدي Prophase والطور الاستوائي Metaphase والطور الانفصالي Anaphase والطور النهائي Telophase

Control of the Plane of Cell Division السيطرة على خط الانقسام الخلوي

يتكون جدار خلية جديد بعد انتهاء عملية الانقسام الفتيلي، ويندمج الجدار الجديد مع جدر الخلية الأم والذي يفصل الخليتين البنويتين عن بعضهما البعض. وبما أن للخلية النباتية جدراً ثابتة الموقع فإن الجدار الجديد لابد وأن يكون باتجاه صحيح ويرتبط مع جدر الخلية الأم بمواقع صحيحة. وبالرغم من أن هذه العملية تتم بدقة متناهية فإنها لازالت غير مستوفية الدراسة والفهم. بيد أن الشيء الواضح هو أن عملية الانقسام

الفتيلي وانقسام الخلية لايمكن أن تحدث دون مشاركة أنيببات الهيكل السايتوبلازمي. وحينما تبدأ عملية الانقسام الفتيلي فإن النظام السائد لقشرة الخلية Cell cortex وحينما تبدأ عملية الانقسام الفتيلي فإن النظام السائد لقشرة الخلية بحزمة من (المنطقة التي تلي جدار الخلية باتجاه النواة) في الطور البيني يستبدل بحزمة من الأنيببات الدقيقة تحيط النواة وتدعى هذه الحزمة في منطقة قرب الغشاء البلازمي بعرض ٢ إلى ٣ مايكرومتر. وبتقدم الانقسام الفتيلي تظهر أنيببات دقيقة عند سطح النواة. وبعد تحلل الغلاف النووي فإن تلك الأنيببات تجتاح المنطقة النووية لتشكل المغزل الفتيلي الفلاف النووي وعند بلوغ الطور النهائي يتشكل الغلاف النووي حول النواتين البنويتين المنويتين عين ينشكل الغلاف النووي حول النواتين البنويتين حيث يظهر بينهما نظام من الأنيببات الدقيقة يسمى فراجموبلاست Phragmoplast.



شكل (۱۵-۱۵) الدورة الخلوية Cell cycle

تضاعف عضيات الخلية	Y	G1
تضاعف DNA	1	S
بناءالإنزعات		G2
الانقسام القتيلي (المايتوزي	, (M
تخصص الخلية		Go

يتكون الجدار الجديد ضمن الفراجموبلاست الذي يسمى في هذه المرحلة بالصفيحة الخلوية Cell plate، حيث تنتظم أنيببات الفراجموبلاست بزوايا قائمة مع خط الصفيحة الخلوية مع مجموعتين من الأنيببات الدقيقة متراكبتين في المنطقة الوسطى. وتتجمع حويصلات صغيرة على طول هذا الخط وتلتحم لتشكل الصفيحة الخلوية والتي تمتد باتجاه جدار الخلية الأم. وقد أقترحت بعض الآليات حول السيطرة الخلوية لتحديد خط الانقسام الخلوي، حيث لوحظ أن هذا الخط يتأثر بعوامل متعددة مثل الضوء والجاذبية والضغط الفيزيائي فضلاً عن هرمون الأكسين. ومن الواضح في الوقت الحاضر بأن موقع الانقسام محدد قبل بدء عملية الانقسام الفتيلي. وجاءت الأدلة من خلال حركة المادة النووية قبل الانقسام إلى خط الصفيحة الخلوية المقبل إضافة إلى تشكيل وحدات سايتوبلازمية تدعى فراجموسوم Phragmosome والتي تتكون عند خط الانقسام قبل بدء عملية الانقسام الفتيلي.

Cell Expansion الاتساع الخلوى

وهي عملية زيادة حجم الخلية نتيجة لحدوث تغيرات في خصائص الجدار الميكانيكية مما يؤدي إلى ليونة في الجدار حيث تصبح الروابط التي تربط مختلف المركبات الكيميائية المعقدة ضعيفة. ويلي ذلك اندفاع الماء إلى داخل الخلية نتيجة لانخفاض الجهد المائي في الخلية. ويتصاحب ذلك مع بناء مادة جدار جديدة تساعد في الحفاظ على مكونات وخصائص الجدار. وفي الحقيقة بأن عملية اتساع الخلية تبدأ باتساع الجدار الخلوي والذي يوصف بأنه اتساع مرن باللزوجة Viscoelastic extension. وتعتمد عملية الاتساع الخلوي على انتفاخ الخلية والتي يمكن وصفها بالمعادلة الآتية:

GR = m(P - Y)

معدل النمو GR تمدد الجدار m (قياس كمي لقدرة الجدار لزيادة مساحته السطحية بطريقة غير عكسية)

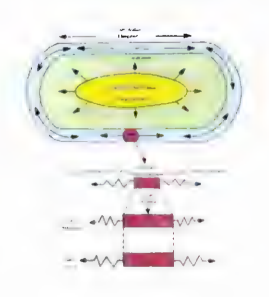
الضغط الانتفاخي P الضغط الابتدائي Y

(الضغط الابتدائي هو أقل ضغط في الجدار يمكن أن يؤثر في النمو ويعرف أيضاً بأنه الضغط الذي دونه يقاوم جدار الخلية إعادة التشكيل غير العكسي Plastic deformation).

ويمكن أن يوصف معدل النمو بأنه حاصل قسمة تغير الحجم على مدى من الزمن dv/dt. وأن (P - Y) يمكن أن يوصف بأنه الانتفاخ المؤثر في النمو. أما تمدد الجدار m فإنه

عبارة عن حساسية الجدار للضغط. ويمكن أن تؤثر الظروف المختلفة في إحداث تغيرات في واحد أو أكثر من تلك المتغيرات الخاصة بمعدل النمو، فيمكن أن يؤثر الإجهاد المائي أو استعمال منظمات النمو في معدل النمو من خلال التأثير على الضغط الانتفاخي أو الضغط الابتدائى أو تمدد الجدار.

وبرزت صعوبة في تفسير دور الضغط الانتفاخي في عملية الاتساع الخلوي، فهو من جانب يشجع التمدد غير العكسي للجدار لكنه أيضاً يحد من الامتصاص المستمر للماء. بيد أن بعض العلماء قد افترض وجود ظاهرة ارتخاء الشد Stress relaxation والتي يمكن أن تقدم تفسيراً كافياً لذلك الدور. إن حدوث الضغط الانتفاخي يكون بسبب مقاومة السلاسل السليلوزية والمركبات الأخرى لإعادة التشكيل Deformation نتيجة لاتساع البروتوبلاست، لكن من جانب آخر فإن البروتوبلاست المتسع يدفع باتجاه الجدار مسبباً شداً Stress داخل ذلك الجدار. لذلك تبدأ عملية تمدد واتساع الخلية حينما يكون ذلك الشد أقل حدة بسبب أحداث ليونة الجدار Wall loosening مما يؤدي إلى تطويع Yielding عناصر الجدار خصوصاً الارتباطات العرضية بين مكوناته. وعليه فإن ارتخاء الشد يسبب تقليل المدار خصوصاً الانتفاخي، وهذا من شأنه أن يخفض قيمة الجهد المائي والذي يسبب في امتصاص سلبي للماء والذي يؤدي إلى زيادة حجم الخلية واستطالة الجدار الخلوي ثم تجرى أحداث اتساع الخلية ثانية (شكل ١٤-٦).



شكل (٦-١٤) مراحل اتساع الخلبة ودور الضغط الانتفاخي فيها (Hopkins, 1995)

طرق الاتساع الخلوى Methods of Cell Expansion

هناك طريقتان رئيسيتان للاتساع الخلوى:

i - الاتساع الطرفي Tip expansion: حيث أن بعض الخلايا تتسع من أطرافها مثل الشعيرات الجذرية وأشباه الجذور وأنابيب اللقاح والخيوط الفطرية. وفي هذه الحالة فإن بناء الجدار الخلوي واتساع الخلية مترادفان ويحصل النمو بتراكم Deposition مادة جدار جديدة على الطرف.

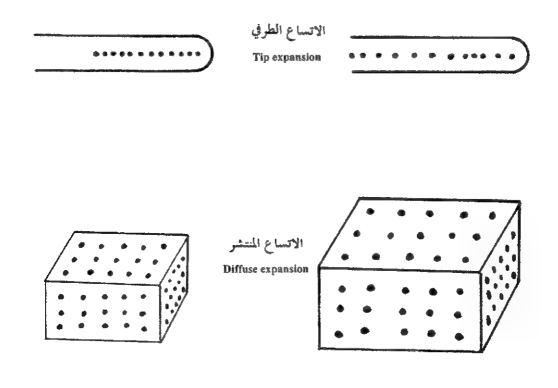
ب - الاتساع المنتشر Diffuse expansion: وهذا يشمل الاتساع المتجانس لجزء كبير من المساحة السطحية لجدار الخلية. ولأن صلابة الجدر الخلوية تحدد اتساع البروتوبلاست فإن حجم وشكل الخلايا المنفردة يمكن أن تتحدد من خلال الخصائص الميكانيكية للجدر المحيطة بها، حيث يكون ذلك مرتبطاً مع ليونة الجدار الخلوي Cell wall loosening كما هو مرتبط مع بناء مادة ذلك الجدار. إن تلك العمليات تكون تحت السيطرة الخلوية كما هي تحت السيطرة الهرمونية كما سيلاحظ في الفصل التالى (شكل ١٤-٧).

ولابد من الرجوع إلى بعض المراجع الحديثة حول فهم أكثر لآليات الاتساع الخلوي خصصوصاً خاصية Polarity التي تمتاز بها طرق الاتساع الخلوي (Taiz and Zeiger, 1998).

ويمكن القول بأن نمو النباتات عديدة الضلايا يتضمن زيادة عدد الضلايا بواسطة الانقسام الخلوي وزيادة حجم الضلايا بالاتساع الخلوي، وأنه لايوجد حد فاصل بين تلك العمليتين لكن في المناطق القمية من السيقان والجذور يكون الانقسام الخلوي واسع النطاق في المنطقة الطرفية القصوى بينما المنطقة التي تقع على مسافة عدة مليمترات من الطرف فإن الاتساع الخلوي يكون سائداً. وفي الأعضاء ذات النمو المحدود كالأوراق والثمار فإن نوعي النمو الخلوي منفصلان مع الوقت حيث هناك طور مبكر يسود فيه الانقسام الخلوي يليه طور متأخر حيث يتوقف الانقسام الخلوي بينما هناك زيادة نشطة في حجم الخلايا. وأن الجزء الأعظم من هذه الزيادة في الحجم هي نتيجة لتكوين الفجوات في حجم الخلايا. وأن الجزء الأعظم من هذه الزيادة في الحجم هي نتيجة لتكوين الفجوات مبطنة لجدار الخلية من الداخل وتحتل الفجوة الحيز الأكبر من الخلية. وبالرغم من أن الجزء الأعظم من زيادة حجم الخلية خلال تكوين الفجوات تكون نتيجة لامتصاص الماء فإن بناء سايتوبلازم جديد ومادة جدار جديدة تستمر بنشاط خلال تلك الفترة بحيث أن الوزن الجاف للخلية يزداد لدرجة كبيرة.

وأن عمليات النمو تلك تحتاج إلى طاقة لغرض بناء البروتين الضروري لإنجاز

الفعاليات الأيضية الضاصة بذلك، كما أنها بحاجة إلى ظروف هوائية وتجهيز كاف من الكربوهيدرات كمصدر للطاقة والبناء الخلوي. وفي الحقيقة بأن مساحة الجدار الخلوي تزداد خلال عملية الاتساع والاستطالة الخلوية لدرجة كبيرة. وكما هو متوقع من تمدد أو اتساع الجدار بواسطة الضغط الانتفاخي فإن هذا الجدار من الناحية النظرية قد يعاني من نقص في السمك، غير أن ذلك لايحصل حيث أن مادة جديدة لابد وأن تضاف إلى الجدار خلال النمو، وثمة جدال حول الكيفية التي بها تضاف المادة الجديدة فيمكن أن تكون على مجمل سمك الجدار (اندماجي) Intussusception أو تضاف على المسطح الداخلي (تراكمي) Apposition وأن معظم الأدلة تشير إلى أن المادة الجديدة للجدار إنما تضاف بالطريقة الثانية بالرغم من عدم استبعاد الطريقة الاندماجية.

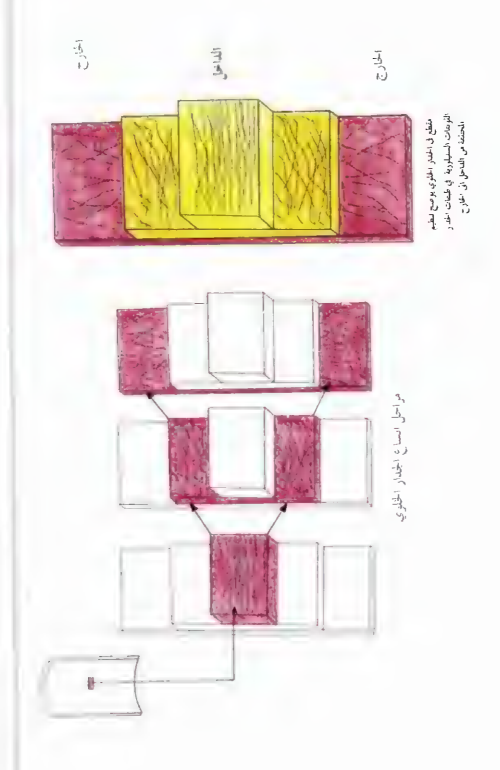


شكل (٧-١٤) الاتساع الطرفي والاتساع المنتشر في خلايا النبات

التركيب الدقيق للجدار الخلوي The Fine Structure of Cell Wall

أظهر التركيب الدقيق للجدار الخلوي باستعمال المجهر الالكتروني بأن العنصر الهيكلي الرئيسي للجدار في النباتات الراقية مؤلف من شبكة من اللييفات السليلوزية Cellulose microfibrils وهذه توجد بحالة بلورية Crystalline state بمعنى أنها مرتبة بشكل شبكي Lattice، بينما المتبقي من تلك اللييفات تكون بشكل شبه بلوري Semi-crystalline وتنظمر اللييفات السليلوزية في مادة حشوة متواصلة مؤلفة من أشباه السليلوز (الهيميسليلوز) Hemicellulose (مادة عديدة التسكر غير سليلوزية مركبة من سكريات خماسية مثل أرابينوز Arabinose وزايلوز علالاحتيات سداسية مثل جلوكوز Glucose وجالاكتوز (الهيميشليلوز) ومانوز Mannose ومانوز على كميات قليلة من مخلفات حامض الجالاكتوپورونيك Galacturonic acid. كما تحوي الحشوة على كميات قليلة من البروتينات والدهون.

وكما أشير سابقاً فإن نمو الجدار يتضمن تطويع Yielding الجدار بسبب الشد المتولد بواسطة الضغط الانتفاخي. وخلال اتساع الجدار يُعاد توجيه وتنظيم اللييفات الدقيقة. وفي الخلايا البارنشيمية، على سبيل المثال، فإن اللييفات الدقيقة تُنظم بالاتجاه العرضي أي بزاوية عمودية على المحور الطولي للخلية، غير أنه باتساع الجدار فإن تلك اللييفات الدقيقة تنظم على طول المحور الطولي. وخلال النمو، فإن لييفات دقيقة عرضية جديدة تضاف إلى داخل الجدار بحيث أن المقطع العرضي يبدو متدرجاً من تنظيم عرضي إلى الطولي من الداخل إلى الخارج (شكل ١٤-٨).



فكرة غو جدار الخلية الشبكي المتعدد Multinet ويلاحظ من اليسار إلى اليمين كيفية إعادة توجيه اللييفات السليلوزية كعراحل متعاقبة من اتساع الجدار شكل (١٤/-٨)

السيطرة على نمو النبات Control of Plant Growth

يمكن وضع عملية السيطرة على نمو النبات في ثلاث مستويات:

- أ ضمن الخلايا Intracellular level
 - ب بين الخلايا Intercellular level
- ج خارج الخلايا Extracellular level

السيطرة ضمن الخلايا Intracellular level

يشمل هذا المستوى التغيرات في عمليات التعبير للمورثات Genc expression المؤثرة في مختلف الأنشطة الخلوية من خلال التغيير في أنواع البروتينات. وعما هو معروف بأن كافة المعلومات الخاصة بأنشطة خلايا النبات ونموها وتطورها محفوظة في مادة الوراثة في خلايا ذلك النبات. وأن الخلايا لاتفقد مورثاتها بالرغم من عدم حدوث تعبير لتلك المورثات، بينما يستمر نمو وتميز وتطور النبات. إن التطور المنظم للنبات يحتاج إلى تعاقب مبرمج من التنشيط الخاص بالمورثات لغرض تكوين بروتينات معينة في الوقت المناسب. ومما هو معروف بأن المورث (الجين) عبارة عن جزء من DNA، وهي بمثابة تعاقبات من نيكليوتيدات ذلك المركب. وأن تعاقب كل ثلاثة نيكليوتيدات يقوم بتشفير حامض أميني واحد وعليه فإن التعاقبات النيكليوتيدية في حقيقة الأمر تحدد تعاقبات الأحماض الأمينية التي تشكل التركيب العام الابتدائي للبروتين (أو الإنزيم) الذي يؤدي دوراً مهماً في الأيض الخلوي. وتشير عملية تعبير المورثات إلى بناء بروتينات خاصة مشفرة بواسطة موثرات خاصة (مورث واحد لكل بروتين). وبات معروفاً بأن ليس كافة المورثات نشطة طوال الوقت لكن يمكن أن تعمل أو أن تتوقف عن العمل ويعتمد ذلك على متطلبات الحالة النموية المبرمجة للنبات أو الكائن الحي أو الاستجابة للظروف البيئية. ويمكن القول بأن هذا التعبير التفاضلي للمورثات هو بمثابة وسائل أساسية لغرض تعديل العمل الإنزيمي في الخلية وبالتالي تعديل المسار الأيضى والتميز الخلوي. ويمكن إيجاز عملية تعبير المورثات بخمس مراحل أساسية:

- منشيط المورثات Gene activation −۱

Transcription النسخ أو الاستنساخ - ح

RNA processing RNA تعدیل

Translation الترجمة −٤

ه – تعديل البروتين Protein processing

وهناك العديد من الخطوات المطلوبة لتعبير المورثات الناجح وكل خطوة تمثل مرحلة مهمة في تنظيم عملية التعبير هذه أثناء تطور النبات. وهناك بعض الأدلة بوجود نسخ تفاضلي وسيطرة على الترجمة ومابعد عملية الترجمة Post-translation طوال عملية تطور النبات.

السيطرة بين الخلايا Intercellular level

تعني هذه السيطرة التنظيم الهرموني للنمو والتطور طوال حياة النبات، ذلك أن منظمات النمو تؤدي دوراً مهماً في عملية التواصل بين خلايا النبات وذلك من خلال ارتباطها مع مستقبلات بروتينية خاصة في الأغشية البلازمية. والحقيقة بأن عملية التداخل بين الخلايا من العمليات المعقدة والتي يمكن إيضاحها من التجربة الآتية

عند أخذ خلايا نخاع ساق نبات التبغ (الدخان) Tobacco، والتي فقدت قدرتها على الانقسام وقد تميزت لأغراض الخزن، ووضعها في ظروف زراعية خاصة فإنها تنمو كي تعطي كتلة غير منتظمة من خلايا غير متميزة تسمى كالس Callus. وباستمرار نمو هذه الكتلة وبتوافر ظروف غذائية وهرمونية خاصة يمكن أن يعطي الكالس مجموع جذري ومجموع خضري يؤدي في نهاية المطاف إلى تكوين نبات جديد. من هذه التجربة يمكن الاستنتاج بأن هرمونات نمو النبات تؤدي دوراً تنشيطياً وتثبيطياً لمختلف الاستجابات النموية. وستكون هناك مناقشات مستفيضة حول الموضوع في الفصل الخامس عشر.

كذلك فإن عملية التواصل Communication بين الضلاياً يمكن أن تحدث من خلال Symplast عبر النظام الحيي أو نظام السايتوبلازم Plasmodesmata عبر النظام الحيوط البلازمية Apoplast عبر نظام الجدر الخلوية والمساحات البينية

السيطرة خارج الخلايا Extracellular Level

تختص هذه السيطرة بالمؤثرات البيئية والتي يمكن أن تنظم عمليات النمو المختلفة. ومن تلك المؤثرات درجة الحرارة والضوء والجاذبية والمجالات المغناطيسية والرياح والصوت، وثمة مؤثرات في تربة النبات مثل رطوبة التربة والمغذيات والملوحة. كما توجد مؤثرات تخص تلوث الهواء والماء والتي تمثل تحدياً بيئياً للنباتات بما تسببه من تحورات في نمط النمو والتطور. ومن الجدير بالذكر فإن تحسس الإشارات البيئية تعد الخطوة المهمة لإدراك سلسلة الأحداث المؤدية للاستجابة النموية. ولابد من أن النبات يمتلك وسائل تحسس الإشارة وتحويلها وإيصالها بشكل تغيرات دائمية للأيض والكيمياء الحيوية. وعليه يمكن القول بأن المؤثرات البيئية تؤثر في نمو النبات من خلال تحوير تعبير المورشات والأنشطة الهرمونية.

الفصل الخامس عشر

منظمات النمو النباتية

Plant Growth Regulators

تحتاج النبات أثناء فترة نموه إلى مواد أولية مثل الماء والأيونات من التربة وكذلك إلى ثاني أكسيد الكربون من الجو لإنجاز عملية البناء الضوئي. كما يحتاج النبات إلى المركبات العضوية التي يصنعها في تلك العملية وإلى المركبات المتكونة من مختلف العمليات الأيضية. وبالإضافة إلى ذلك فإن هناك مركبات عضوية ضرورية لنمو النبات وتطوره وتكوينه، وهذه تتكون في مناطق معينة من جسم النبات والتي تنتقل من تلك المناطق إلى مناطق مختلفة لإحداث تأثيرها. وهذه المركبات ليست مركبات غذائية عادية كمصدر للطاقة أو بناء الخلايا إنما هي منظمات نمو تبدي تأثيراتها وفق أليات خاصة وهذه جميعاً تسمى منظمات النمو الطبيعية Natural growth regulators. وعليه يمكن تعريف منظمات النمو الطبيعية بأنها مركبات عضوية معينة تُبنى في مناطق معينة من النبات ثم تنتقل بكميات ضئيلة [أقل من (١) مل مول وغالباً أقل من (١) مايكرومول] من أماكن بناءها إلى مناطق أخصرى من النبات لإظهار تأثيرها الفسيولوجي والكيموحيوي الذي ينتج عنه تنظيم عمليات النمو المختلفة أوهى مركبات عضوية غير مغذية والتى بكميات صغيرة تشجع أو تثبط أو تحور العمليات الحيوية في النبات. فهرمونات النمو عوامل ذات أهمية قصوى لاستكمال الأنشطة النموية، وهي كذلك معنية باستجابة النباتات للبيئة الطبيعية الخارجية. وغالباً ماتُحدتْ العوامل البيئية تأثيراتها من خلال استحثاث عمليات أيض الهرمونات وتوزيعها في النبات. كما يمكن اعتبارها عوامل تنظم عمل المورثات في النبات. وهناك خمس مجاميع من منظمات النمو الطبيعية (هرمونات النبات المعروفة) هي

- ۱ الأكسين الأكسين الأ
- − الحبريلين حات Gibberellins
- السايتوكاينين -- السايتوكاينين
- Abscisic acid (ABA) حامض الأبسيسيك

٥- الإثيا - سن Ethylene

هذا فضلاً عن صبغات الفايتوكروم Phytochrome التي تحدث تأثيرات فسيولوجية متباينة. وعموماً يمكن أن يعد كل من ABA والإيثلين مثبطات أو معوقات للنمو، بينما الأكسينات والجبريلينات والسايتوكاينينات هرمونات محفزة للنمو.

مع عدد من المواد التي شخصت حديثاً على أنها منظمات نمو مثل:

- أ عديدة الأمين (بولي أمينات) Polyamines: مثل بيوتريسين Putrescine وسبيرميدين Spermidine وسبيرمين Spermidine.
 - ب براسينات Brassins أو ستيرويدات براسين Brassinosteroids.
 - ج فلوريجين Florigen
 - د كومارين Coumarin
 - هـ جاسمونات Jasmonates
 - و حامض السلسليك Salicylic acid
 - ز سيستيمين البيبتيد Peptide systemin

الاكسينات Auxins

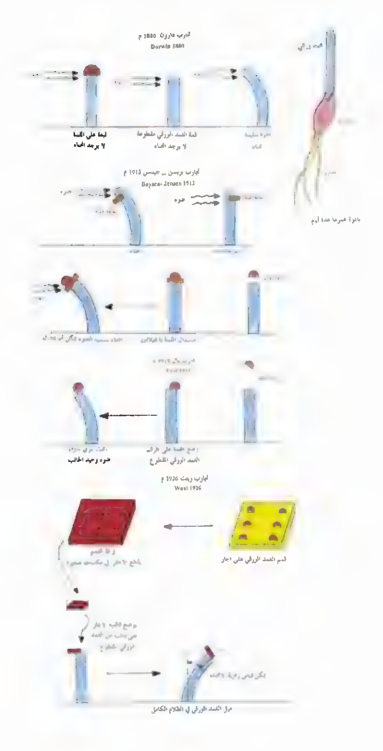
وهي أولى الهرمونات التي اكتشفت ودرست واستخلصت. وقد أشتق إسم أكسين Auxin من الكلمة الإغريقية Auxein والتي تعني النمو أو الزيادة wo for من الكلمة الإغريقية في هولندا والولايات المتحدة الأمريكية في أقترح من قبل مجموعة من العلماء في هولندا والولايات المتحدة الأمريكية في الثلاثينيات من القرن العشرين الميلادي. وفي الحقيقة، إن عملية اكتشاف الأكسينات قد بدأت في أواخر القرن التاسع عشر الميلادي عندما لاحظ تشارلس دارون Charles Darwin وولده فرانسيس Francis ظواهر النمو الخاصة بالانتحاءات Tropisms. وقد استمرت ملاحظات العلماء حتى توضح الكثير من خصائص تلك الهرمونات (شكل ١٥-١٠)، فضلاً عن التركيب الكيميائي لها حيث شخصت على أنها اندول - ٣ - حامض الخليك (الاستيك) Bound auxins أخرى (شكل ١٥-١٠). وإضافة إلى ذلك فإن هناك أكسينات مقترنة من أكسينات متحررة من الانسجة والتي يمكن أن ويمكن تحديد تلك الإنزيمي أو المائي أو الذاتي المناعة والتي تكونت في وجود مستويات عالية أنها نواتج نزع السمية والمائي أو الذاتي تكونت في وجود مستويات عالية من IAA (شكل ١٥-٢). وهناك بعض الأكسينات المصنعة Synthetic auxins والتي تستعمل في الأعمال الزراعية والبستنة كمبيدات أعشاب (شكل ١٥-٢) ذات مفعول مشابه في الأعمال الزراعية والبستنة كمبيدات أعشاب (شكل ١٥-٤) ذات صفعول مشابه

للأكسينات وبذا يمكن تسميتها كمنظمات النمو غير الطبيعية.

علاقة تركيب الاكسين بفعاليته The Relationship Between Auxin Structure and its Activity

إن طريقة تحديد علاقة التركيب بالفعالية قد بنيت على أساس تجريبي حيث أجريت عمليات اختبارية لمركبات معينة لتحديد نشاطها الأكسيني. غير أنه باستمرار الدراسات والبحوث استطاع العلماء تحديد خصائص الأكسينات والتي لها مواصفات تشابه مواصفات AAI. إن تحديد المتطلبات الجزيئية للنشاط الأكسيني تساعد في فهم الآلية التي عن طريقها يؤثر الأكسين في خلايا النبات. وقد وضعت متطلبات تركيبية عامة للمركبات التي تسلك سلوك الأكسينات وهي:

- ١- نظام حلقى (أروماتي) مع وجود رابطة مزدوجة على الأقل.
- ۲- سلسلة جانبية تحوي مجموعة كربوكسيل (أو مجموعة تتحول بسهولة إلى مجموعة كربوكسيل) وحذف ذرة كربون واحدة من الحلقة.
 - ٣- وجود ذرة كربون واحدة بين الحلقة ومجموعة الكربوكسيل في السلسلة الجانبية.
- 3- علاقة مكانية Spatial relationship بين النظام الحلقي ومجموعة الكربوكسيل حيث وجد أنه عند رقم هيدروجيني pH متعادل فإن هذا المركب يمتلك شحنة سالبة قوية تبعد عن شحنة موجبة ضعيفة على الحلقة بمسافة ٥٥٠، نانومتر (شكل ٥٠-٥).
- لابد وأن يكون المركب قابل لتكوين رابطة تساهمية Covalent bond عند موقع ما على النظام الحلقي مـجاوراً Ortho للسلسلة الجانبية التي تنتهي في المجموعة الكربوكسيلية. وعند افتراض وجود السلسلة الكربوكسيلية الجانبية والموقع المجاور الحر على النظام الحلقي على أنها ضرورية للنشاط، فقد اقترح بأن التفاعل الأساسي للأكسين داخل الخلية يتضمن جزءبن من الجزي، هما مجموعة الكربوكسيل في السلسلة الجانبية والموقع المجاور للنظام الحلقي. وهذا أدى إلى افتراض نظرية اتصال بنقطتين بالمعالية تساهمية عند تلك النقطتين بين جزي، تصور الباحثون أن هناك رابطة كيميائية تساهمية عند تلك النقطتين بين جزي، الأكسين وبعض المكونات الخلوية مثل البروتين (شكل ١٥-٦). وثمة ملاحظة أخرى وهي أن الاعتقاد السابق كان يؤكد على أهمية وجود حلقة أروماتية للنشاط الأكسيني، غير أنه وجد بأن ثمة مركب ذو نشاط أكسيني ولو أنه ضعيف وبدون حلقة مثل المركب . N,N-dimethyl ethylthiocarbamate



شكل (١٥-١) التجارب التي أجراها العلماء لدراسة خصائص الأكسينات



الدول-3-حامض الحليك (أكسين قوي) Indole-3-acetic acid

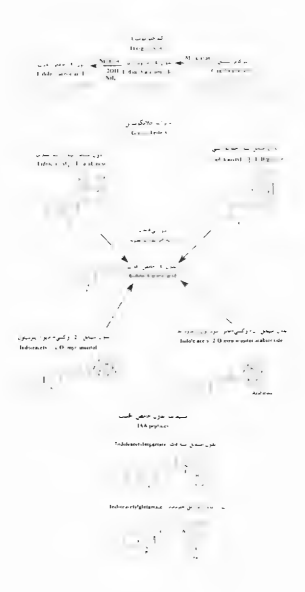
4- كلورواندول-3-حامض اخليك (أكسين ضعيف) 4- Chloroindole-3-acetic acid

شكل (٢-١٥) التركيب الكيمياوي لبعض الأكسينات الطبيعية

أيض الاكسين Auxin Metabolism

تشمل عمليات أيض الأكسين مايلي: ١- البناء الحيوي Biosynthesis ١- البناء الأكسين Degradation of auxin

Auxin transport نقل الأكسين -٣



شكل (٣-١٥) الأكسينات المقيدة في النبات

اندول - 3-حامض البيوتريك Indole -3- butyric acid

O-CH2-COOH

4:2- تناتى كلوروفينوكسي حامض الخليك 2,4-Dichlorophenoxyacetic acid

2-ابيتوكسي-6،3-النائي كلوروحامض البترويك 2-Methoxy-3,6-dichlorobenzoic acid

5،4،2-ئلاتي كلوروفينوكسي حامض الخليك 2,4,5-Trichlorophenoxyacetic acid

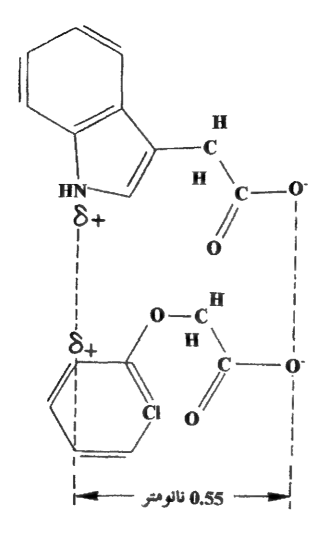
α- aphthalene acetic acid

4-امينو-6،5،3- للالي كلوروحامض البيكولينيك 4-Amino-3,5,6-trichloropicolinic acid

شكل (۱۵-٤) الأكسينات المصنعة والتي تستعمل كمبيدات أعشاب

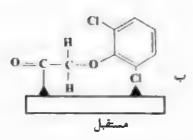
البناء الحيوي Biosynthesis

بالرغم من أن ألية البناء الحيوي للأكسين غير مؤكدة على وجه الدقة، لكن الأكثر قبولاً علمياً هو أنه في معظم النباتات يُبني الأكسين من الحامض الأميني تربتوفان Tryptophan. وهناك منجموعة من المسارات التي تقود تربتوفان إلى IAA. وأن المسار الذي يشمل إندول-٣-حامض البايروفيك Indole-3-pyruvic acid واندول-٣-استلاهايد Indole-3-acetaldehyde يوجد في معظم النباتات الراقية. والمسار الذي يضم تربتامين Tryptamine كمركب وسطى يوجد في بعض الأنواع النباتية دون غيرها (شكل ١٥-٨). وثمة مركبات إندولية توجد في النباتات قد تفيد كبادئات لبناء IAA.

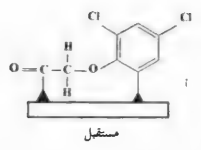


شكل (٥-١٥) شكل (٥-١٥) العلاقة المحنة البعض الأكسينات الموجبة الضعيفة لبعض الأكسينات العلاقة المحانية بين الشجنة والمصنعة. والأكسينات من أعلى:

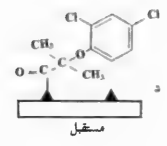
Indole-3-acetic acid
2,4-Dichlorophenoxy acetic acid



6.2 - ثنائي كلوروفينوكسي حامض الخليك غير فعال- الموقعان المجاوران للسلسلة مشغولان بذرات كلور 2,6-Dichlorophenoxyacetic acid



4.2 - ثنائي كلوروفينوكسي حامض الخليك فعال- متصل بالموقعين الفعالين للمستقبل 2,4-Dichlorophenoxyacetic acid



4.2- ثنائي كلوروفينوكسي ايزو حامض البيوتريك غير فعال-الايوجد اتصال بين الموقع النشط للمستقبل والموقع الحر المجاور 2,4-Dichlorophenoxy iso-butyric acid

4،2- ثنائي كلوروأليسول غيرفعال- غياب الكربوكسيل في السلسلة الجانبية 2,4-Dichloroanisol

شكل (١٥١-٦)

نظرية اتصال بنقطتين لنشاط الأكسين وذلك بمقارنة 2,4-D (أ) مع ثلاثة نظائر غبر فعالة (ب، ج، د)

N,N- ثنائي ميثايل ايثايل ثاير كاربامات N,N-Dimethylethylthiocarbamate

شكل (٧-١٥) المركب ذو نشاط أكسيني ضعيف يفتقد إلى الحلقة الأروماتية (العطرية)

وبصورة عامة فإن البناء الحيوي لـ IAA في النباتات مرتبط مع مواقع للانقسام الخلوي السريع وخصوصاً في الأغصان. فالأنسجة الإنشائية القمية للأغصان والأوراق الغضة والثمار النامية هي مواقع ابتدائية لبناء IAA. وبالرغم من أن الأكسين قد يُنتَجُ في الأوراق مكتملة النمو وفي أطراف الجذور فإن مستوياتها عادة تكون منخفضة في تلك الأعضاء.

Degradation of IAA تحلل الاكسين

تنظم مستويات الأكسين في أنسجة النبات من خلال معدلات البناء والتحلل. وهناك نوعان من التفاعلات التي تنظم مستويات IAA وهي:

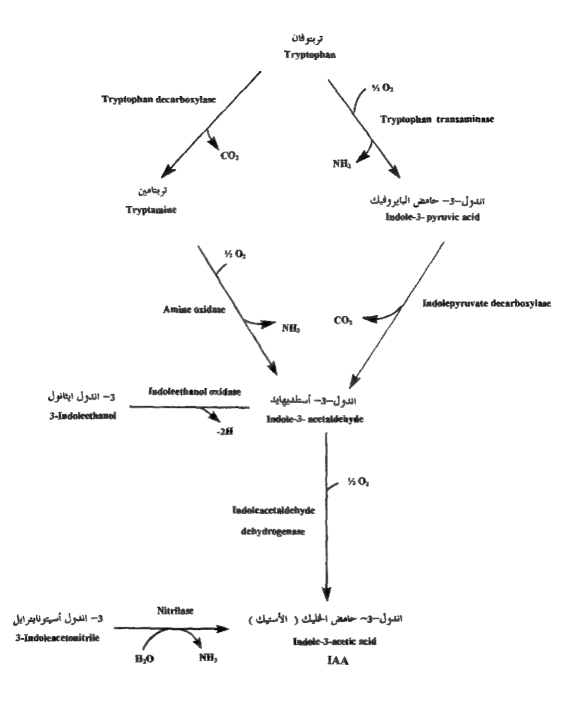
- ۱ التفاعلات الإنزيمية Enzymatic reactions

التفاعلات الإنزيمية Enzymatic Reactions

ويُطلق عليها الأكسدة الإنزيمية، حيث تحوي نباتات عديدة إنزيمات أو نظام إنزيمي يُعرف بـ IAA-oxidase والذي يسهل تحلل IAA ويتزامن مع تحرير CO₂ واستهلاك Oxidase ويمكن القول بأن إنزيم IAA-oxidase هو بمثابة إنزيم Peroxidase يعمل عمل إنزيم وهذا الإنزيم مستقل جزئياً على الأقل عن بيروكسيد الهيدروجين الخارجي. وقد يكون ذلك بسبب حمله لنظام يقوم بإنتاج البيروكسيد وهذا يكون بشكل شوائب أو مجموعة

فلافين Flavin group مرتبطة. وبصورة عامة فإن الدراسات المختبرية أوضحت بأن H_2O_2 من H_2O_2 من H_2O_3 من مطلوب لأكسدة جزيء من H_2O_3 ، لكن عملية الاستفادة من H_2O_2 جزيء من H_2O_2 بمعناها المحدد أي بوجود H_2O_2 بمعنال عن H_2O_3 لا تحصل فهناك امتصاص جزيء H_2O_3 من مجموعة كربوكسيل الخاص بـ IAA. ونواتج الأكسد عادة تكون H_2O_3 من مجموعة كربوكسيل الخاص بـ IAA. والمنانية الناتجة تكون H_2O_3 من مجموعة كربوكسيل المالة الثانية الناتجة من أكسدة IAA يتشجع إنتاجها بوجود تركيز عالي من الأكسين وبوجود السايتوكرومات وإنزيم Cytochtome oxidase. ومن الجدير بالملاحظة أن تحلل IAA بهذه التفاعلات قد تأيدت بملاحظات أهمها:

- ١- زيادة نشاط إنزيم IAA-oxidase مع تقدم عمر الأنسجة.
- ٢- هناك علاقة عكسية بين معدل النمو ومحتوى IAA-oxidase في مختلف أعضاء النبات.
 - ٣- تحوى أنسجة الجذور تركيز منخفض من IAA ونشاط عالى من IAA.

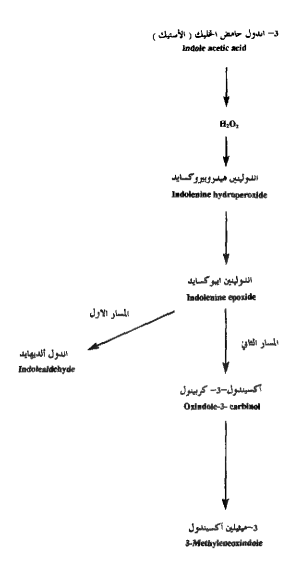


شكل (٨٠١٥) المسارات الحيوية الرئيسية لبناء IAA

Photooxidation الاكسدة الضوئية

بالرغم من أن تفاعلات الأكسدة الضوئية مختلفة عن تلك الخاصة بالأكسدة الإنزيمية فإن نواتج تلك التفاعلات في الحالتين متماثلة والتي تنتهي بإنتياج 3-Methyleneoxindole و 3-Indolealdehyde و تتطلب العملية جرعات ضوئية عالية غير أن العملية لاتنطوي على ظاهرة الانتحاء الضوئي أو أية ظاهرة فسيولوجية أخرى. وقد كُشف النقاب في وقت مبكر بأن IAA في محلول مائي يمكن أن يتحلل بسرعة إذا تُرك معرضاً للضوء، ووجد أن هذه العملية تتعجل بسرعة بوجود الصبغات الطبيعية والمصنعة مثل رايبوفلافين Riboflavin وفيولازانثين Violaxanthin والأيوسين Eosin والتي توجد بكميات كبيرة حيث تقوم بامتصاص الضوء في المنطقة الزرقاء من الطيف والتي توفر طاقة لأكسدة AAI. وأن نواتج الأكسدة الضوئية قد عُزلت من النباتات لكن المسارات الحيوية ودور هذه العملية في تنظيم نمو النبات لم تعرف بعد.

ومن جانب آخر فقد ذكرت بعض المراجع بأنه يمكن تثبيط نشاط IAA بواسطة الإشعاع المؤين Ionizing radiation عندما يعرَّضْ IAA إلى الأشعة السينية X-ray أو أشعة جاما Gamma ray ، ويمكن أن يعزى ذلك إلى عملية أكسدة بوجود بيروكسيد الهيدروجين الاءكون خلال التشعيع. وقد أقترح بأن التأثير الأعظم للإشعاع المؤين على أيض IAA ربما يرجع إلى التأثير المدمر للتشعيع على النظام الإنزيمي الذي يحول تربتوفان إلى IAA لله فإن الأشعة فوق البنفسجية Ultraviolet تسبب تثبيط نشاط وفعالية IAA ذلك أن التركيب الحلقسي للـ IAA يمتص تلك الأشعة.



شكل (۹-۱۵) شكل آ۹-۱۵). IAA-oxidase أكسدة IAA بوجود إنزيم IAA بوجود إنزيم IAA بوجود النغاعلات تحتاج IA و المناس المساعد المناس المساعد IA والمناس المساعد المناس المساعد المناس المساعد المناس المساعد المناس المساعد المناس المساعد المناس ال

Auxin Transport انتقال الاكسين

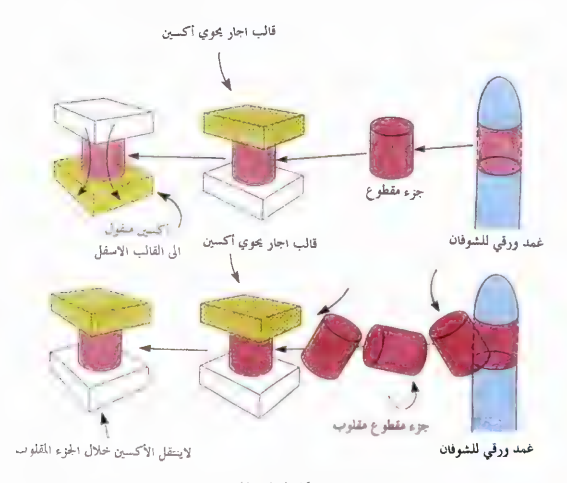
كان واضحاً منذ وقت مبكر بأن معظم الكمية المتحركة من الأكسين كانت بطريقة مستقطبة، حيث أن دلالات الاستجابات النموية مثل السيادة القمية Apical dominance والانتحاءات Tropisms تشير بشكل واضح إلى قطبية الحركة ذلك أن اتجاه حركة الأكسين يكون في معظمه وحيد الاتجاه. وقد أجريت تجارب عديدة لهذا الغرض فقد قام Went

(١٩٣٢) بمجموعة من الأبحاث على قطع من الأغماد الورقية للشوفان Avena (شكل ١٩٣٢). وقد أستبعدت عملية النقل وفق الآلية غير المستقطبة السلبية عبر اللحاء. وهناك نوعان من النقل بالمستقطب هما:

١- قاعدى الاستقطاب Basipetal polar: وهي الحركة التي تتم من القمة إلى القاعدة.

٢- قمي الاستقطاب Acropetal polar: وهي الحركة التي تتم من القاعدة إلى القمة.

إن حركة الأكسين الداخلي في الأغصان تكون بشكل سائد قاعدية الاستقطاب، وتحصل هذه الحركة في كافة أجزاء المجموع الخضري. وهذا يعني أن كافة الأنسجة النباتية سواء كانت بارنشيمية أو وعائية بمقدورها أن تنقل الأكسين قطبياً. وهناك بعض الملاحظات التي تؤكد أن حركة الأكسين في الأغصان قد تكون قمية الاستقطاب، بالرغم من أن هذه الحركة تشكل نسبة قليلة جداً من الحركة قاعدية الاستقطاب.



شكل (١٠-١٥) تجارب Went لتوضيح النقل المستقطب لـ IAA في أجزاء مفصولة من الغمد الورقي لنبات الشوفان

أما حركة الأكسين في الجذور فقد وجد أنها قمية الاستقطاب حيث وجد أنها باتجاه طرف الجذر وقد تعزز ذلك باستخدام النظائر المشعة. فعندما أستعمل IAA مشع لمخاط المضاع إلى الجدور ولكن لايعرف بالضبط مقدار الأكسين الطبيعي في الجذور المنقول من السيقان.

آلية النقل المستقطب Mechanism of Polar Transport

اكتنف الغموض آلية النقل المستقطب لفترة ليست قصيرة، غير أن هناك اتفاق بخصوص أسس عملية النقل على أنها عملية نشطة وتحتاج إلى صرف طاقة وذلك للأسباب الآتية:

- احصل بسرعة بحيث لايمكن تفسيرها على أساس الانتشار الفيزيائي البسيط.
- ۲- باستخدام مثبطات بناء ATP مثل المركب داي نايترو فينول (DNP) Dinitrophenol (DNP)
 الذي يثبط عملية النقل المستقطب للأكسين أيضاً.
 - ٣- التنفس الهوائي ضروري لاستمرار النقل المستقطب.
- إن سرعة الحركة الأكسينية تكون بحد أقصى عند درجات الحرارة المناسبة للنشاط الإنزيمي (۲۰ ۳۰ م).
- ه- ينتقل الأكسين بطريقة مستقطبة ضد التدرج بالتركيز.
 وقد وضع Goldsmith (۱۹۷۷) نموذج كيموأزموزي Chemiosmotic model لنقل LAA.
 وتستند هذه النظرية على المباديء الآتية:
- ١- تقوم خلايا النبات بصرف طاقة حيوية للصفاظ على تدرج لتركيز أيون الهيدروجين pH حيث خارج الخلية أكثر حموضة والجهد الكهربائي موجب مقارنة مع داخل الخلية.
- امتصاص IAA من قبل خلايا النبات يزداد بهبوط pH في المنطقة خارج الخلية Extracellular pH. وبما أن ثابت التأين لـ IAA (pka) المح فإن نسبة كبيرة من المح IAA في الوسط الصامضي (ph يساوي والم أو أقل) تكون بشكيل المح IAA حيث ترتبط مجموعة الكربوكسيل ببروتون Protonated.
- ۱AAH محب للدهون لدرجة كبيرة بمعنى أنه يعبر الطبقة الدهنية المزدوجة بسهولة. وعلى افتراض أن محلول المنطقة الخاصة بالجدار Apoplast حامضية، فإن IAAH يمر من منطقة الجدار إلى السايتوسول.
- وعند وصبول IAAH إلى السايتوسول فإنه يتحلل إلى IAA ذلك أن pH السايتوسول متعادل. ويميل الأكسين للتراكم داخل الخلية ذلك أن الغشاء أقل

نفاذية لـ IAA مما لـ IAAH، إذا كان النقل عبر الطبقة الدهنية للغشاء.

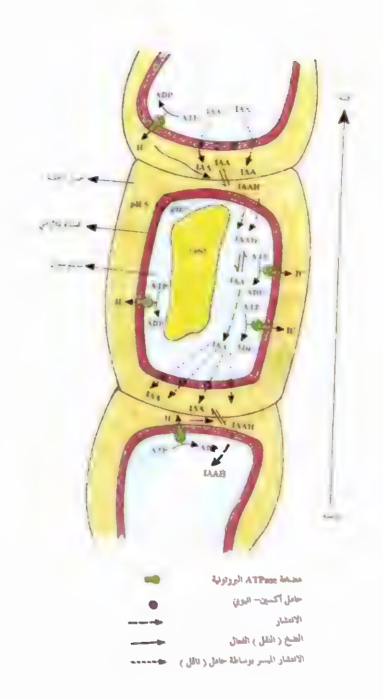
ه- ينتقل 'IAA عبر الغشاء البلازمي بوساطة ناقل خاص بروتيني الخصائص يوجد
 في الغشاء البلازمي في النهاية القاعدية للخلايا.

ويوضح الشكل (١٥-١١) مخططاً افتراضياً للنقل المستقطب للأكسين. إن هذه الأفكار قد تايدت بدراسات حديثة باستعمال أجسام مضادة وحيدة النسيلة Monoclonal antibodies مقابل بروتينات نقل خاص بـ Auxin - anion transport IAA والذي لايتسع المجال هنا لتوضيح تقنيتها غير أنه يمكن الرجوع إلى مجالها في العلوم الأخرى (التقنيات الحيوية Biotechnology وبيولوجية الخلية Cell Biology والبيولوجي الجزيئي (Molecular Biology) لتفاصيل هذه التقنية.

التاثيرات الفسيولوجية للأكسين Physiological Effects of Auxin

للأكسينات تأثيرات متباينة على نمو النبات وتشكله Morphogenesis. فهي تحفز النمو الطولي للسيقان والأغماد الورقية لكنها يمكن أن تثبط استطالة الجذور. كما أنها تحفز الانقسام الخلوي في السيقان ولكنها قد تثبط الانقسام الخلوي في البراعم الجانبية. كما قد يعتمد نمو الثمار على وجود الأكسين. وفي الحقيقة بأن التأثيرات المتباينة للأكسينات تعتمد على عدد من العوامل:

- ١- مرحلة نمو النسيج أو العضو
 - ٢- تركيز الأكسين
- ٣- نوع الأكسين إذا كان طبيعياً أو مصنعاً.
 - ٤- وجود هرمونات نمو أخرى.
- ٥- حالة الأنسجة إذا كانت متصلة Intact أو منفصلة Excised.
 وفيما يلي أهم التأثيرات الفسيولوجية المختلفة للأكسينات:
- أ استحثاث الاستطالة الخلوية في السيقان والأغماد الورقية.
 - ب الانتحاءات الضوئية والأرضية.
 - ج تنظيم النمو في المجموع الجذري والأوراق.
 - د السيادة القمية وتنظيم نمو البراعم الجانبية
 - هـ تشجيع تكوين الجذور الجانبية
 - و تأخير سقوط الأوراق
 - ز تنظيم تكوين الثمار
 - ح الاستعمالات التجارية



شكل (١٥-١١) مخطط افتراضي للنقل المستقطب للأكسين (نموذج كيموأزموزي)

ولأهمية التأثيرات على الاستطالة الخلوية والانتحاءات ستكرس المناقشة الآتية لهذا الغرض.

استحثاث الاستطالة الخلوية Induction of Cell Elongation

وجد أن الأكسينات يمكن أن تستحث النمو الطولي بتركيزات محصورة بين $^{-1}$ مولار، وأكثر من هذا المدى من شأنه أن يشبط النمو. وقد عزي هذا التأثيرإلى إنتاج هرمون الإثيلين الذي يوقف النمو الطولي. فقد وجد أن الأكسين بتركيزات معينة من شأنه أن يثبط النمو الطولي بطريقة تشبه تأثير الإثيلين حيث يمكن للأكسين أن يعجل بناء الإثيلين من خلطال الإسلام في تحويل يمكن للأكسين أن يعجل بناء الإثيلين من خلطال الإسلام في تحويل ويؤثر (ACC) 1-Amino-Cyclopropane-1-carboxylic acid ويؤثر الأكسين بتركيزات مثالية في حث الاتساع الخلوي من خلال تأثيره على عدد من المعايير الفيزيوحيوية التي تشمل الخصائص الميكانيكية للجدار الخلوي وجهد الضغط والجهد الأزموزي ونفاذية الماء. وقد وضعت علاقة رياضية توضح علاقة معدل النمو مع تمدد الجدار $^{+1}$ والضغط الابتدائي $^{+1}$ المنابق المنابق النموزي والمنابق المهيدروليكي النسبي لما للخلية والجهد الأزموزي $^{+1}$

(معدل النمو) Growth Rate =
$$\frac{Lm}{L+m}$$
 (Ψ s - Υ) *

وتُظهر هذه المعادلة أن معدل النمو قد يتأثر بمعايير تسيطر على امتصاص الماء (٣s, L) كما قد يتأثر بمعايير تسيطر على اتساع الجدار غير العكسي (٣s, L) فإن أي منبه أو مؤثر على النمو لابد وأن يؤثر في واحد أو أكثر من ثلك المعايير. وتدل الدراسات أن الأكسين يزيد النمو بزيادة قيمة تمدد الجدار m (بزيادة ارتخاء وليونة المحالمة المحادار). وأن تأثير الأكسين لايرتبط مباشرة بالجدار الخلوي ولكنه يؤثر في الغشاء البلازمي أو داخل الخلية. وهذا يعني بأنه استجابة لـ IAA فإن خلايا النبات يجب أن تفرز عامل ليونة جدار WLF) Wall-Loosening Factor) الذي يشجع تمدد الجدار. ويعد البروتون + H عامل الليونة المرشح لهذا الدور، وبالتالي وضعت نظرية النمو الحامضي النظرية فإن الأكسين يسبب ضخ البروتونات بطريقة نشطة إلى منطقة جدار الخلية النظرية فإن الأكسين يسبب ضخ البروتونات بطريقة نشطة إلى منطقة جدار الخلية تحت وساطة مضخة ATPase البروتونية ونتيجة لذلك ينقص PH وهذا من شأنه أن يؤدي إلى تحفيز إنزيمات ليونة الجدار التي تعمل على حل روابط الجدار وزيادة تمدد الجدار

^{*} هذه المعادلة من اشتقاقات المعادلة (GR = m (P-Y الموضحة في الفصل الرابع عشر

(شكل ١٥-١٧). إن تحصيض الجدار ضروري لعملية الاتساع الخلوي وقد تأيد ذلك باستخدام الأحماض أو أية مركبات تستحث إفراز البروتونات التي تؤدي إلى اتساع جزئي للخلية. ولكن تحميض الجدار الخلوي ليس كافياً لوحده في عملية استحثاث استطالة الخلية، حيث لابد للأكسين أن يؤثر في عوامل مهمة أخرى:

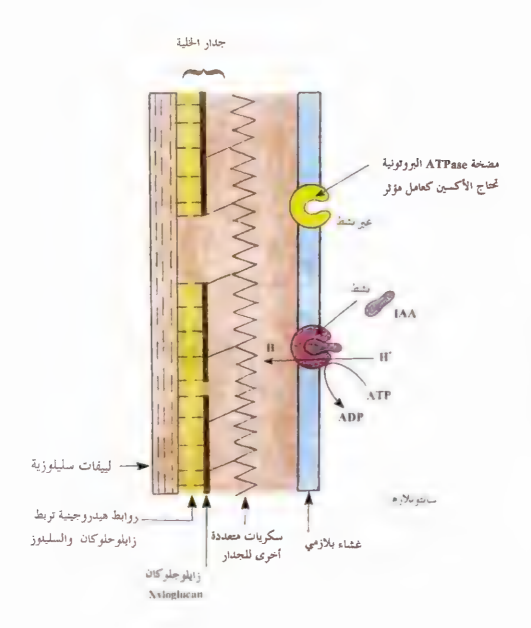
- ١- امتصاص وتوليد ذائبات أزموزية.
- ٢- الحفاظ على تركيب الجدار الخلوي.
- ٣- التأثير في التوصيل الهيدروليكي للغشاء الخلوي.

وبالرغم من عدم وضوح تأثير الأكسين في تلك العوامل، فإن الأكسين يزيد من امتصاص ذائبات معينة وقد يكون ذلك من خلال تحفيز مضخة ATPase البروتونية وهي القوة المحركة لامتصاص الذائبات. وبهذه الطريقة فإن تراكم الذائبات يجاري الاستطالة الخلوية المستحثة بالأكسين. كما يساعد في الحفاظ على قدرة ليونة الجدار الخلوي وذلك بإفراز مادة جدار جديدة. ويقوم الأكسين بزيادة نشاط بعض الإنزيمات المشمولة في بناء مركبات عديدة السكريات الخاصة بالجدار، كما أنه يستحث بناء بروتينات الجدار الخلوي المطلوبة للنمو. وإن دور الأكسين في حث عملية الاتساع الخلوي تتأتى أيضاً من خلال التأثير في العلاقات المائية للخلية إضافة إلى ماسبق. وأن هبوط الجهد المائي للخلية المتأثرة بالأكسين يكون بسبب هبوط الجهد الأزموزي أو نقص جهد الضغط. وفيما يلي أهم الأحداث المتعاقبة:

- ١- تزداد ليونة الجدار بفعل الأكسين، وعليه تقل مقاومة الجدار للتمدد.
 - ٧- هبوط جهد الضغط.
 - ٣- دخول الماء بسبب الفرق في الجهد المائي بين داخل وخارج الخلية.
 - ازدیاد حجم الخلیة وتمدد الجدار بطریقة غیر عکسیة.
- ٥- لابد من تثبيت الحجم الجديد للخلية وذلك بتحفيز بناء مادة جدار جديدة فضلاً عن تثبيت الروابط في مواقع جديدة.

Tropisms الانتحاءات

قد تقوم الأكسينات بدور مهم في تأثيرات الضوء والجاذبية على نمو النبات وتوجيه النبات بطريقة معينة استجابة للبيئة. فعلى سبيل المثال، النبات الموضوع في شباك المنزل والمواجه لضوء الشمس يميل بنموه باتجاه ذلك المصدر، وكذلك فالنبات الموضوع موازياً سطح الأرض يتجه بنموه إلى أعلى. وعند دراسة نمو الجذور في الحالتين يمكن



شكل (١٥-١٢) مخطط افتراضي لفعل الأكسين IAA كعامل مؤثر في مضخة بروتونية مرتبطة بالغشاء [Membrane - bound proton (H⁺) pump]

يكن التصور بأن ATPase موجود في الغشاء ويضخ البروتونات من السايتوبلازم إلى الجدار بوجود IAA ضخاً نشطاً. وبذا تقوم البروتونات بحل الروابط الهيدروجينبة التي تربط مختلف مكونات الجدار (Wareing and Phillips, 1978)

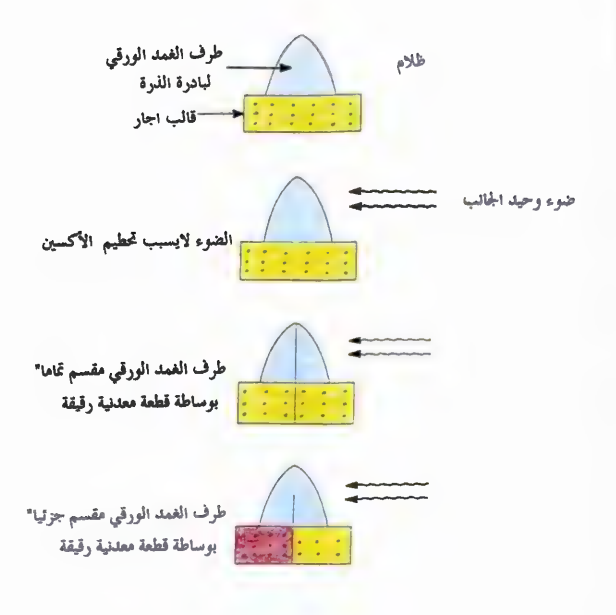
ملاحظة ابتعاد الجذور عن مصدر الضوء في الحالة الأولى واتجاه نمو الجذور إلى مركز

الأرض في الصالة الثانية. وتسمى استجابة النبات للضوء بالانتحاء الضوئي Gravitropism واستجابة النبات للجاذبية الأرضية بالانتحاء الأرضي Phototropism ويوصف نمو الجزء الخضري استجابة للضوء بالانتحاء الضوئي الموجب Positive phototropism ونمو الجحدور استجابة للضوء بالانتحاء الضوئي السالب Negative phototropism ومن جانب آخر يوصف نمو الجذور استجابة للجاذبية الأرضية بالانتحاء الأرضي الموجب Positive gravitropism ونمو الجزء الخضري استجابة للجاذبية الأرضية بالانتحاء الأرضى الموجب Negative gravitropism ونمو الجزء الخضري استجابة للجاذبية الأرضية بالانتحاء الأرضى السالب Negative gravitropism.

الانتحاء الضوئي Phototropism

تشير الدراسات الحديثة أن طرف الغمد الورقي Coleoptile هو موقع تحسس الضوء. وأن الطول الموجي المحصور بين ٤٢٠ – ٤٨٠ نانومتر (الطيف الأزرق) وكذلك الطول الموجي المحصور بين ٣٤٠ – ٣٨٠ نانومتر (الطيف فوق البنفسجي) هي الأكثر تأثيراً في عملية الانتجاء الضوئي الموجب. وهناك عدد من الاستجابات المشابهة في النباتات والفطريات والتي تسمى بمجموعها استجابات الضوء الأزرق النباتات والفطريات والتي تصماص النباتات والفطريات والتي تسمى بمجموعها استجابات الضوء الأزرق مسؤول عن الضوء وبالرغم من أن هناك اعتقاد بأن أكثر من مستقبل للضوء الأزرق مسؤول عن الاستجابة لكن ثمة أدلة محدودة ترجح فلافوبروتين ساعد فلافوبروتين لاختزاله عند الطول الموجى المناسب

وتبعاً للدراسات المبكرة فإن المحفزات الضوئية تؤدي إلى توزيع غير متساو على جوانب طرف الغمد الورقي حيث هناك تركيز عالي من الأكسين على الجانب المعتم. وهذا الوضع يؤدي إلى عدم انتظام النمو مما يؤدي إلى نمو الغمد الورقي باتجاه الضوء حيث أن الجانب المعتم ينمو أسرع من الجانب المضاء. وأن عدم التوزيع المتساوي للأكسين يمكن تفسيره على أساس النقل الجانبي للأكسين في منطقة قمة الساق (شكل ١٥-١٣) ولايبدو أن ذلك بسبب الأكسدة الضوئية Photooxidation في الجانب المعرض للضوء أو بزيادة بناء الأكسين في الجانب المعتم. وقد أكدت التجارب أن الأكسين ينتقل جانبياً استجابة للضوء من جانب واحد.



شكل (١٥- ١٣) عجارب توضع التوزيع الجانبي للأكسين بفعل الضوء من جانب واحد من الغمد الورقي لبادرة الذرة (Taiz and Zeiger, 1998)

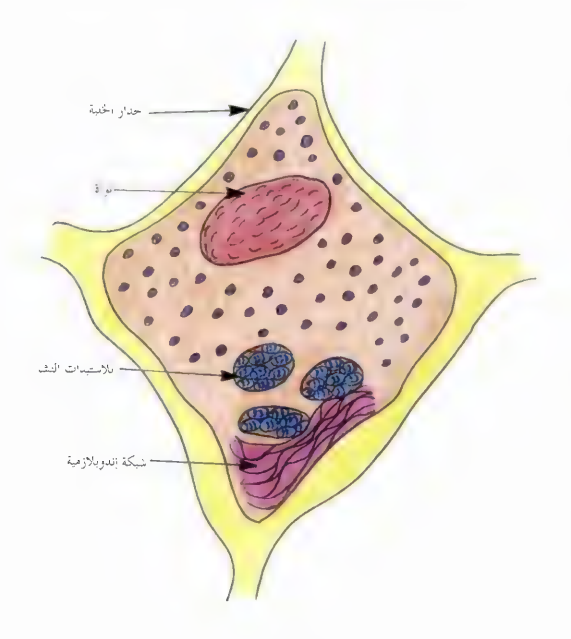
وإضافة إلى ذلك فهناك تعقيدات أخرى في استجابة الأغصبان والأوراق والجذور حيث أن مواقع التحسس قد تشمل نوعان مختلفان من المستقبلات الضوئية، مستقبل للضوء الأزرق والفايتوكروم (يمتص الضوء الأحمر). وبالرغم من أن الضوء الأزرق والضوء الأحمر يقومان بتثبيط استطالة الساق والجذور فإن طبيعة دورهما في الاستجابات الائتحائية الضوئية لازالت قيد البحث العلمي.

الانتماء الارضى Gravitropism

إن ظاهرة الانتحاء الأرضي السالب في الأغصان ناتجة عن زيادة معدل النمو على الجانب السفلي لطرف الغصن الموضوع أفقياً ونقص في نمو الجانب العلوي. إن التوزيع الجانبي غير المتساوي للأكسين هو السبب في ذلك، وقد تأكد ذلك في تجارب استعملت بها النظائر المشعة فضلاً عن تقنيات أخرى. ويتضمن موقع تحسس الجاذبية حركة أجسام حرة في الخلية تسمى ستاتوليثات Statoliths (مفردها ستاتوليث) توجد في خلايا معينة حساسة للجاذبية تسمى ستاتوسايت Statocyte. ومن المحتمل أن تكون تلك الأجسام عبارة عن حبيبات نشويه في بلاستيدات النشا statocyte، وهذه تستقر في الجزء السفلي من الخلية ومتصلة مع المشبكة الإندوبلازمية بالقرب من الأغشية البلازمية والتي توجه نقل الأكسين (شكل ١٥-١٤). وهناك بعض الأدلة بأن ضغط بلاستيدات النشا على الأغشية البلازمية وبالتالي فإن الأكسين ينتقل جانبية وبالتالي فإن الأكسين وفق مبدأ التحفز بالجاذبية:

- تحفير تصول الأكسين المقيد إلى أكسين حر على الجانب السفلي من الأغماد الورقية.
 - ٢- تحرر الأكسين الحر من المواقع بين الخلايا.
- ٣- زيادة نقل الأكسين من الاسطوانة الوعائية إلى القشرة على الجانب السفلي. ومن الجدير بالذكر بأن مستويات عالية من الأكسين توجد في الاسطوانة الوعائية مقارنة مع القشرة.

وإضافة إلى عدم التوزيع المنتظم للأكسين فإن التحفيز بالجاذبية الأرضية قد يؤدي إلى تراكم الكالسيوم على الجانب العلوي للغمد الورقي مما يضحم الحالة التثبيطية للجانب العلوي مقارنة مع الجانب السفلي ذلك أن الكالسيوم يقلل تمدد الجدر الخلوية، هذا فضلاً عن أن التوزيع غير المتساوي للأكسين من شأنه أن يقيم تدرج في PH غير متماثل عبر الغصن حيث الجزء السفلي أكثر حموضة. ومن جانب آخر فإن موقع انحناء الجذور استجابة للجاذبية الأرضية يقع في منطقة الاستطالة لطرف الجذر حيث



شکل (۱۵–۱٤)

خلية ستاتوسايت Statocyte موجودة في قلنسوة جذر ابتدائي لنبات Lepidium. تلاحظ بلاستيدات النشا مستقرة على الشبكة الإندوبلازمية أسفل الخلية

(Taiz and Zeiger, 1998)

يزداد النمو في المنطقة العلوية للجذر الموضوع أفقياً وهذا عكس مايحصل في الأغصان. وقد فُسِر ذلك على أن الأكسين يُبنى في أو يتحرر من طرف الجذر ويعاد توزيعه جانبياً باتجاه الجانب السفلي عندما يوضع الجذر أفقياً. وتراكم الأكسين في الجانب السفلي من شأنه أن يتبط النمو في هذه المنطقة، بينما يحصل العكس في الجانب العلوي حيث

تركيز الأكسين مثالياً للنمو مما يؤدي إلى انحناء الجذر في نموه باتجاه الأرض (شكل ١٥-١٥).

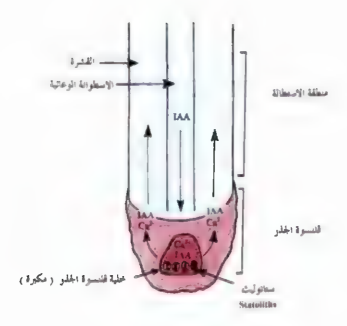
وقد وضعت بعض الأفكار المستندة على دراسات في الشمانينيات من القرن العشرين الميلادي حيث كان هناك من يعتقد بدور لـ ABA الذي يُفرز من طرف الجذر، وثمة ملاحظات قد أكدت أن المستويات العالية من IAA قد تساعد في إبقاء مستويات عالية من ABA وبالتالي تتبيط نمو المنطقة التي يتواجد بها، أو أن الكالسيوم يشترك في هذه الآلية وذلك بوجود أدلة قوية على ذلك. فقد وجد أن معاملة جانب من طرف الجذر بقالب أجار يحوي أيون كالسيوم فإن نمو ذلك الجانب يُتبط مما يعجل نمو الجذر في الجانب الآخر. وثمة ملاحظة أخرى فقد وجد أن الكالسيوم يتراكم بمعية الأكسين في الجزء الأسفل من طرف الجذر، عند وضع الجذر أفقياً، وهذا من شأنه أن يعيق نمو تلك المنطقة وتسهيل نمو الجانب الآخر.

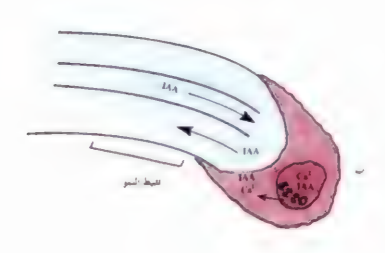
The Mechanism of Auxin Action آلية الفعل الاكسيني

لغرض فهم آلية فعل الأكسين لابد من وضع عدد من الأسئلة:

- ١- ماهي أولى التأثيرات المحسوسة للأكسين على الخلايا المستجيبة؟
 - ٢- ماهي مواقع عمل الأكسين داخل الخلية؟
 - ٣- هل يؤثر الأكسين في التعبير الوراثي (تعبير المورث)؟

إن التعامل مع آلية فعل الأكسين المستحث للنمو يكون في ثلاثة مستويات: المستوى النسيجي والمستوى تحت الخلوي ومستوى المورث. فيمكن دراسة المستوى الأول على قطع نسيجية نامية أو نباتات سليمة حيث يمكن ملاحظة تأثير الأكسين في استحثاث النمو. والبحث عند المستوى تحت الخلوي يتضمن تشخيص وعزل بروتينات مستقبلة للأكسين بمساعدة تقنيات النظائر المشعة. أما البحث الخاص بتأثير الأكسين عند مستوى DNA فيتضمن دراسة تغيرات في التعبير الوراثي مستحثة بالأكسين. ولابد من متابعة التأثيرات من مستوى النسيج حتى مستوى المورث. فعند قطع أجزاء من ساق أو غمد ورقي وتثبيتها في آلة حساسة لقياس النمو، فإن الاستجابة للأكسين بالنمو يمكن قياسها بدقة عالية. ففي باديء الأمر يقل معدل النمو إلى مستوى أدنى، وبإضافة الأكسين تحصل زيادة في معدل النمو (طور أول First phase) بعد فترة تباطؤ بعد ساعة ومن ثم طور ثابت طويل Steady-state phase (طور ثاني Second phase) (شكل

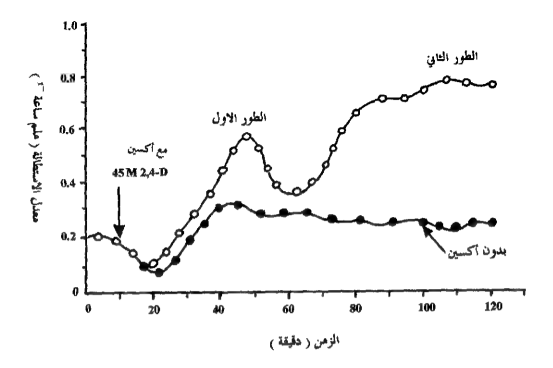




شكل (١٥-١٥)

غوذج افتراضي يوضح إعادة توزيع الكالسيوم والأكسين خلال ظاهرة الانتحاء الأرضي في الجذور

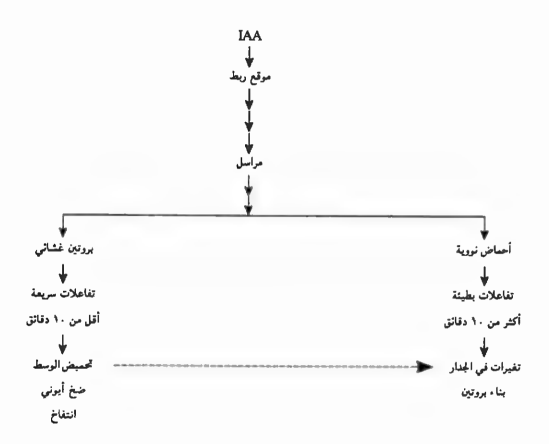
- (أ) يُبنى IAA في المجموع الخضري ويُنقل إلى الجذر عن طريق العناصر الوعائية وحينما يكون الجذر عمودي فإن الأجسام الحرة في خلايا القلنسوة تستقر في الأسفل، ويُنقل الكالسيوم والأكسين بشكل متساوي إلى كافة الجوانب
- (ب) عند وضع الجذر أفقياً فإن الأجسام الحرة تستقر على جانب في خلايا قلنسوة الجذر والتي تستحث النقل المستقطب للكالسيوم
 والأكسين على الجانب الأسفل مما يؤدي إلى تثبيط غو ذلك الجانب



شكل (١٥-١٥) رسم بياني يوضح تأثير الأكسين في معدل استطالة السويقة فوق الفلقية لفول الصويا توضيح التجرية في (Taiz and Zeiger, 1991)

إن النمو المُستَحَثُ بالأكسين حساس للمتبطات التنفسية مثل السيانيد Cyanide والأزايد Azide محليات حيوية تحتاج إلى طاقة مشمولة في تلك التأثيرات. إن فترة التباطئ للنمو المستحث بالأكسين قد تكون لضخ البروتونات المستحثة بالأكسين. وقد وضع علماء فسيولوجيا النبات بعض التصورات لكيفية تفاعل الهرمون مع الخلية المحفزة، حيث استفادوا من النماذج المقدمة من قبل علماء فسيولوجيا الحيوان، والذين وجدوا أن هناك مستقبلات خاصة لهرمونات حيوانية بيبتيدية Animal peptide hormones مثل هرمون الأنسولين على السطح الخارجي للأغشية البلازمية. وثمة نموذج آخر وهو أن الهرمونات الستيرويديية Steroid hormones ذائبة في الدهون وبمقدورها الدخول إلى الخلية عبر الغشاء البلازمي وتتفاعل هذه الهرمونات بعد دخولها مع مستقبلات إلى الخلية عبر الغشاء البلازمي وتتفاعل هذه الهرمونات بعد دخولها مع مستقبلات غاصة في النواة. وفي الحالتين فإن هناك مراسل ينطلق لتغيير النمط المورثي

(الجيني). وهذه التصورات قد استفاد منها علماء فسيولوجيا النبات لتحديد آلية فعل الأكسينات والهرمونات الأخرى. فقد أفترض بأن التحفيز الابتدائي للنمو بواسطة الأكسين إنما يكون من خلال التداخل مع الغشاء البلازمي أكثر منها تعبير مورث خاص. وفترة التباطؤ قصيرة جداً كي يحصل خلالها حث لبناء بروتينات خاصة. لكن الثابت الأن أن الأكسين يقوم باستحثاث DNA لتكوين عدد من mRNAs خلال ١٥ دقيقة، والتي بمقدورها أن تُشفر بروتينات مشمولة في مرحلة الثبات الطويل أكثر مما في الطور الأول. وقد لخصت تلك التأثيرات بالمخطط الآتي:



وبعد معاملة الأكسين تحصل أحداث متعاقبة، ففي البداية هناك عملية ربط على الأغشية مما يؤدي إلى تكوين معقد موقع ربط الأكسين IAA-binding site complex الذي يقوم باستحثاث تفاعلات متتالية والتي أستدل عليها من خلال الظواهر التي تؤدي إلى تحميض الوسط فضلاً عن ظواهر مرتبطة بالأحماض النووية التي تؤدي إلى تغيرات إنزيمية طويلة المدى والمشمولة في النمو والتكوين. ويتزامن ذلك مع تغيرات في لدونة

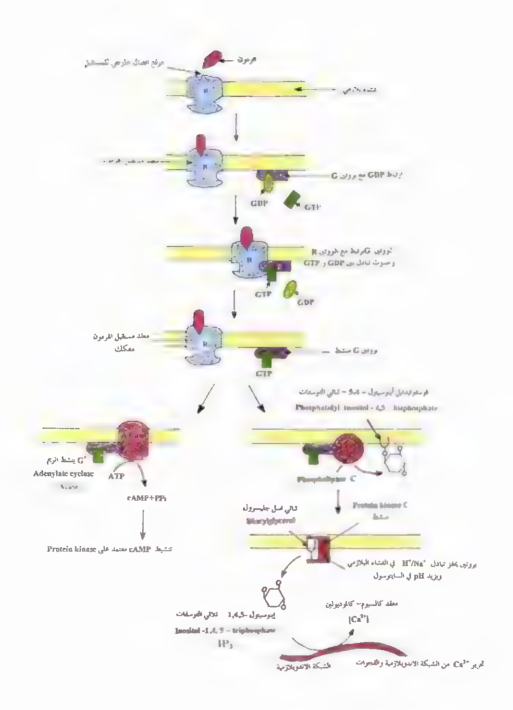
الجدار والتي تعني حدوث نمو من خلال تغييرات في بروتينات وسليلوز وأشباه السليلوز الخاصة بالجدار الخلوي. ومن جانب آخر فإن الأكسين يتداخل مع مستقبلات على سطح الخلية وهذا يحفز إنتاج مراسلات ثانوية Second messengers والتي تقوم بتضخيم الإشارة الهرمونية إلى أنشطة متتالية والتي تسمى مسار توصيل الإشارة بنضخيم الإشارة الهرمونية إلى أنشطة متزايدة بأن هذا المسار الذي يشمل مشاركة بروتيات خاصة وإنزيمات ومركبات أخرى تعمل في خلايا النبات. فهناك بروتيات أخرى تعمل في خلايا النبات. فهناك والمركب الأخير قد يُستحث بالأكسين والذي يسبب في تحرير الكالسيوم من والمركب الأخير قد يُستحث بالأكسين والذي يسبب في تحرير الكالسيوم من Second messenger في خلايا النبات (شكل المايتوكوندريا والفجوات وهو المراسل الثاني Second messenger في خلايا النبات (شكل

وتدل الدراسات بأن مستقبلات الأكسين قد تقع على الأغشية البلازمية أو على الأغشية الداخلية للخلية Intracellular membranes وأن ذلك يتفق مع الفكرة بأن فعل الأغسين قد يتضمن نقل الأيونات. وكما ذكرنا سابقاً بأن ضع البروتون خارجياً الأكسين قد يتضمن عملية حساسة في استحثاث الأكسين للاستطالة الخلوية. كذلك فإن فعل الأكسين قد يعتمد على نقل أيونات الكالسيوم أيضاً. واستطاعت الدراسات الحديثة أن تشخص أحد المستقبلات (ABPI) في نبات الذرة.

إن أنظمة النقل البروتوني مشمولة في تحميض الجدار الخلوي المستحث بالأكسين. وأن النظام المرشح لذلك هو مضخة بروتون خاصة Proton-pumping ATPases بالأكسين. وأن النظام المرشح لذلك هو مضخة بروتون خاصة ATP بالستخدام طاقة تحلل ATP التي تقع على الفشاء البلازمي النباتي. ويقوم جانبه يدير مجموعة من عمليات نقل لتوليد تدرج بروتوني كهروكيميائي والذي من جانبه يدير مجموعة من عمليات نقل عند الفشاء البلازمي. ومن المحتمل أن لايؤثر الأكسين مباشرة على ATPase بل يحفز بشكل غير مباشر الضخ البروتوني.

أما دور الكالسيوم في الفعل الأكسيني يبدو أنه معقد لدرجة كبيرة، وفي الوقت الحاضر فإن هذا الدور يكون نظرياً فقط. ويمكن القول:

١- قد يحفز الأكسين تحرر الكالسيوم من السايتوسول إلى المساحة الفارج خلوية Extracellular space، ومن المحتمل أن يكون ذلك بتنشيط مضخة كالسيوم في الغشاء البلازمي.



شكل (١٥-١٧) غوذج لتوصيل الإشارة الهورمونية في خلايا الثديبات والتي استفاد منها علماء فسيولوجيا النبات لترضيح آلية فعل الأكسينات (Taiz and Zeiger, 1991)

Y— قد يؤثر الأكسين في التدفق الأيوني للكالسيوم من الفجوة عبر غشاء الفجوة Tonoplast إلى السايتوسول. إن تحرر الكالسيوم من الأماكن الداخلية للخلية للخلية المناود IP3 المساود التعدو أنه تحت وساطة IP3. وأن تغير مستويات الكالسيوم المستحثة بالأكسين قد تؤثر المنظم البروتيني الكالموديوليني المنشط بالكالسيوم Calcium-activated regulator protein calmodulin. والكالموديولين موجود في كافة الخلايا الحية تقريباً. وهذا البروتين يُنظم عدد من الإنزيمات مثل Protein kinase والتي بدورها تنظم نشاط إنزيمات أخرى وذلك عن طريق فسفرتها. وعليه فإن تنشيط الكالموديولين من شأنه أن يستحث تفاعلات كي موحيوية متتالية والتي يكون لها تأثيرات فسيولوجية.

ومن جانب آخر فإن الأكسين قد يؤثر في عملية تعبير المورث، حيث بات من الممكن كشف تغيرات في mRNAs القابلة للترجمة (Processed mRNAs) والتي بمقدورها توجيه عملية بناء البروتين على الرايبوسومات. وتشمل تلك التغيرات زيادة أو تقصان في بناء mRNAs وزيادة أو نقصان في تحول mRNAs وتنشيط mRNAs المحجوبة.

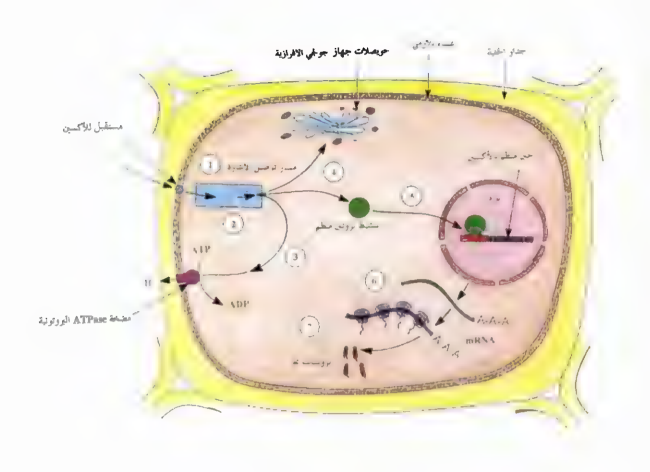
وقد دلت الأبحاث الحديثة باستعمال تقنيات تهجين DNA (DNA hybridization) بأن الأكسينات تحفز عملية نسخ DNA. وقد رُبطت عملية التحفيز هذه مع وفرة RNA اللازمة لاستحثاث النمو (شكل ١٥-١٨).

الجبريلينات Gibberellins

وهي مجموعة من هرمونات النمو التي تُنتج من قبل الفطريات والنباتات الراقية، وقد وصل عددها أكثر من ٨٠ جبريلين. وتتميز الجبريلينات بتأثيرها المواضع في استطالة النباتات كما أن لها دور مهم في إنبات البذور وفي حركة المواد المختزنة في السويداء (الإندوسبرم) خلال المراحل المبكرة لنمو الجنين فضلاً عن دورها في تكوين الأزهار والثمار.

إكتشافها Discovery

إكتشفت الجبريلينات في وقت مبكر من قبل العلماء اليابانيين حيث نجحوا في الحصول على بلورات غير نقية في الثلاثينيات من القرن العشرين الميلادي، وقبل ذلك لاحظ الفلاحون اليابانيون إصابة نبات الأرز بمارض البادرات المضحكة (البلهاء) seedling أومرض البكاني وكان



شکل (۱۵–۱۸) .

المراحل المحتملة لفعل الأكسين

- ١٨٨ يرتبط مع مستقبل على الغشاء البلازمي
- -Y يتداخل معقد IAA المستقبل لحث سلسلة من أحداث تسمى مسار توصيل الإشارة Signal transduction pathway.
 - ٣- تتنشط مضخة البروتون في الغشاء البلازمي لتحميض الجدار ومسببة ليونة الجدار
 - ٤- تحفيز بناء جدار الخلية
 - ٥- بروتينات منظمة تتحرك من السايتوسول إلى النواة
 - ٦- ترتبط بروتينات منظمة مع مواقع منظمة لورثات خاصة لتحفيز النسخ
 - -٧ ترجمة mRNA المنظم من قبل الأكسين والذي يقود إلى بروتينات لتثبيت النمو (Taiz and Zeiger, 1998)

سبب ذلك مادة كيميائية تُفرز من قبل الفطر Gibberella fujikuroi. وقد سميت تلك المادة جبريلين A Gibberellin A وبقيت هذه المعلومات محصورة عند اليابانيين بسبب الحرب العالمية الثانية. وفي الخمسينيات من القرن العشرين الميلادي استطاع العلماء الأمريكان والإنجليز تحديد الكثير من خصائص الجبريلينات وقد أُطلق على مركبات الجبريلين المكتشفة جبريلين أ Gibberellin A₂ ۲۱ وجبريلين والمكتشفة جبريلين أ Gibberellin A₂ ۲۱ واتضع أن مزارع المخير هو حامض الجبريليك Gibberellic acid واتضع أن مزارع الفطريات تعطي أنواع كثيرة ومتباينة من مركبات الجبريلين وقد وصل عدد الجبريلينات المكتشفة لحد الآن أكثر من ثمانين. وقد قام علماء فسيولوجيا النبات المختبار مجموعة كبيرة من تلك المركبات في النباتات. وحصل هؤلاء العلماء على نتائج مذهلة بخصوص استجابة النمو الطولي للنبات وخصوصاً تلك التي تعاني من التقزم الوراثي مثل البازلاء (البسلة) القزمة power peas النباتات الطويلة وراثياً لم تستجيب لهرمون الجبريلين وقد اتضح فيما بعد أن النمو الطولي للنباتات تنظمه الجبريلينات.

التركيب الكيميائي Chemical Structure

تتميلينات بتركيب حلقي أساسي هو هيكل إنت - جبريلينين الجبريلين إلى مجموعتين: ent-gibberellane (شكل ١٥-١٠). ويمكن تقسيم مركبات الجبريلين إلى مجموعتين:

۱- مجموعة ذات ۲۰ ذرة كربون

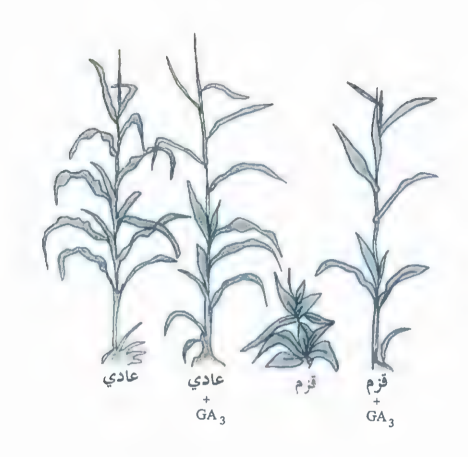
۲- مجموعة ذات ۱۹ ذرة كربون (شكل ۱۵-۲۰ب)

ايض الجبريلينات Gibberellin Metabolism

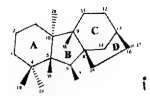
الجبريلينات أحماض ثنائية التربينات Diterpenes (ذات عشرين ذرة كربون) مشتقة من أربع وحدات ايزوبرينويد Isoprenoid بكل منها خمس ذرات كربون. وفي الحقيقة بأن التربينات تصنف عن طريق عدد وحدات الخمس ذرات الكربون Isoprenoid التي تحويها.

ويشمل أيض الجبريلينات:

- البناء الحيوي Biosynthesis
- Transport النقاح ۲



شكل (١٩-١٥) تأثير حامض الجبريليك GA₃ على نباتات الذرة القزمية والعادية (Taiz and Zeiger, 1991)



الهيكل الكربويي للجبريللان ent -- Gibberellane skeleton

		الجاميع الاستبداليه		خىقات C , D		
	احلقة A	موقع الكوبود	اضبوعة	√FCH ₂	CH ⁵	OH CH,
جيريلينات ذات 20 فرة كريون	н,с соон	10	-CHO	A12 A24	A,9	
		10	-COOH	A ₂₅	Α	
		{10 3	-CH3 -OH }	A ₁₄	Als	
		{10 3	-CHO		Aza	
		{10 3	-COOH -OH	A ₁₃	A ₂₈	
	QСH ₂			A ₁₅		
ة كريون	CH,	3, 16	-OH	Azı		
جويلينات ذات 19 ذرة كوبيون	CH ₃			A ₀	Agu	A ₁₀
		3	-OH	A ₁	Aı	A ₂
		3, 1 3, 2 3, 2	-OH	A ₁₆	A⊗	
		3, 2	-OH -OH		Ag	
		3, 2 12	-OH =O	A ₂₆		
	\$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$				A ₂₁	
	SH.	3	-ОН	A ₁	As	
	É	4	-CH ₃		A ₃	
		4	-CH₂OH		A ₂₂	
	°√ coo CHs				Ac	
	°ZZ			Aii		

شکل (۲۰-۱۵)

i - التركيب الحلقى الأساسي إنت - جبريلين r - التركيب الحلقى الأساسي إنت - جبريلين ٢٠ ذرة كربون وذات ٢٠ ذرة كربون (Wareing and Phillips, 1978)

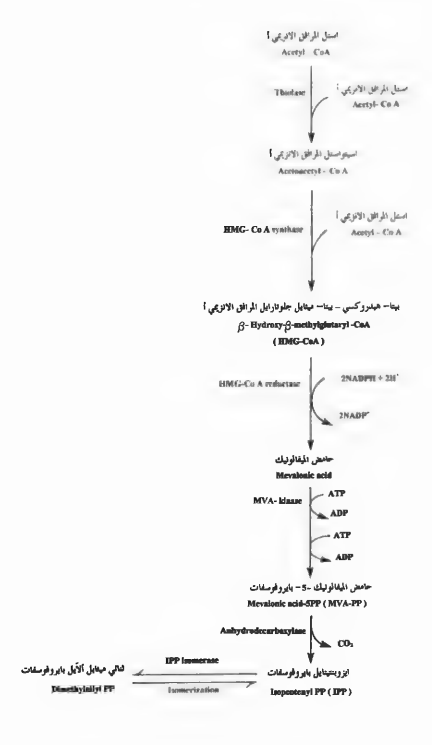
البناء الحيوي Biosynthesis

توجد تركيزات عالية من الجبريلين في البذور وبالتالي فإن عملية البناء الحيوي قد تحدث هناك. كما توجد تركيزات منخفضة في الجزء الخضري من النبات والذي يشمل الأوراق والبراعم والأجزاء العليا وبالتالي من المحتمل أن يبنى الجبريلين في هذه الأجزاء. وهناك أدلة ضعيفة بأن الجبريلين يُبنى في الجذور. لاتوجد أدلة على أن هذه المركبات تُبنى في عضيات خلوية معينة. لكن الدراسات أثبتت وجود الإنزيمات اللازمة للبناء الحيوى ذائبة ومرتبطة بالأغشية.

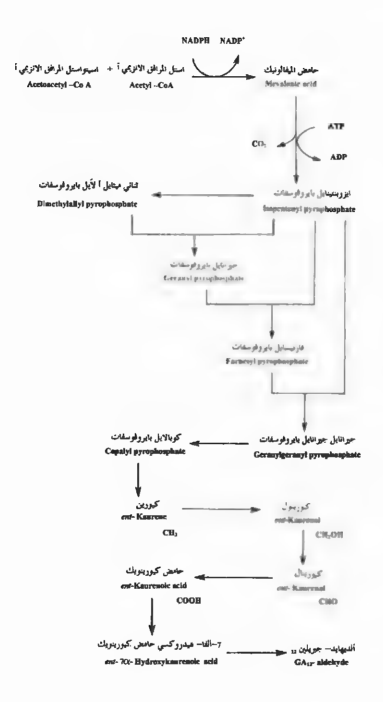
يعد حامض الميفالونيك Mevalonic acid المركب الذي تبدأ منه عملية البناء الحيوي، لكن هذا المركب يتكون بعد سلسلة من التفاعلات تبدأ بالمركب استل المرافق الإنزيمي أكن هذا المركب يتكون بعد سلسلة من التفاعلات تبدأ بالمركب استل المرافق الإنزيمي أكل ACEtyl-CoA (شكل ١٥-٢١). تجري عملية فسفرة لحامض الميفالونيك بواسطة ISopentenyl pyrophosphate و فذا هو للكربون لتكوين مركب أيزوينتينايل بايروفوسفات Isopentenyl pyrophosphate وهذا هو مركب ايزوبرينويد Isoprenoid compound الأول في مسار البناء الحيوي للجبريلينات. وتعد هذه التفاعلات المرحلة الأولى.

أما المرحلة التانية فيهي بناء مركب إنت-كيورين ent-Kaurene من المركب جيرانايل جيرانايل بايروفوسفات GGPP) Geranylgeranyl pyrophosphate ومن ثم يتحول المركب إنت- كيورين ent-kaurene الي الديهايد الجبريلين GA_{12} -7-aldehyde المركب إنت- كيورين وملية أكسدة متواصلة عند ذرة كربون رقم A_{12} - A_{13} - A_{14} - A_{15} -A

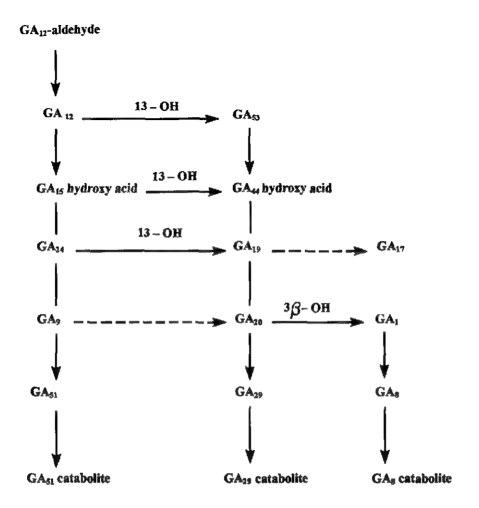
ويلي ذلك فقد ذرة كربون رقم ٢٠ بشكل ٥٠٥ ويتزامن ذلك مع اضافة OH-عند كربون ١٥ أو كربون ٣ أو عند كليهما (شكل ٢٥-٢٢). ويعد المركب الديهايد الجبريلين ١٢ أو كربون ٣ أو عند كليهما (شكل ١٥-٢٢). ويعد المركب الديهايد الجبريلين الأول في مسار بناء حلقة Gibberellane، وهو بادىء لكافة الجبريليات (شكل ١٥-٣٣). ويوجد الجبريلين بشكل جبريلين جلايكوسايد Gibberellin glycoside، والسكر الذي يقترن به هو الجلوكوز والذي يرتبط بواسطة مجموعة كربوكسيل، أو يمكن أن يقترن الجبريل بمجموعة هيدروكسيل ليعطي جبريلين جلايكوسايل إيشر Gibberellin glycosyl ether. وتعد هذه المركبات بمثابة عملية إخماط (تثبيط) المحبريلين.



شكل (١٥- ٢١) تكوين حامض الميفالونيك من استل المرافق الإنزيمي أ - وبعد ذلك بتكون المركب ثنائي ميثايل ألابل بابروفوسفات Dimethylallyl PP



شكل (۲۰-۱۵) شكل (۲۰-۱۵) مراحل تكوين GA₁₂-aldehyde. بعد سلسلة من التفاعلات ابتداءً من استل المرافق الإنزيمي أ إلى حامض الميفالونيك وإلى ent-kaurene وحتى أول مركبات الجبريلين



شكل (١٥- ٢٣)

المسارات المختلفة لبناء بعض الجبريلينات
(الأسهم المتقطعة تدل على أن التفاعل كان نتيجة معاملة الجبريلين
بينما الأسهم المستمرة تدل على حدرث التفاعل في النبات)

نقل الجبريلين Gibberellin Transport

تؤكد الدراسات التي أجريت على نقل الجبريلينات والتي استخدمت فيها النظائر المشعة أن الجبريلينات موجودة في عناصر الخشب وكذلك في عناصر اللحاء. ولايبدو أن عملية النقل مستقطبة كما هي الحال في الأكسينات، لكن مركبات الجبريلين تنتقل في عناصر اللحاء مع مواد عضوية تبعاً للعلاقة بين المصدر والمصرف Source-Sink relationship.

بعض الأدلة على أن الجبريلينات المبنية في أطراف الجذور تنتقل إلى بقية أجزاء النبات عن طريق الخشب وقد تكون تلك المركبات بالشكل الحر أو المقترن.

التاثيرات الفسيولوجية لمركبات الجبريلين

The Physiological Effects of Gibberellins

تتأثر كائنات حية عديدة بمعاملة الجبريلين ويشمل ذلك النباتات الزهرية وعاريات البذور والسراخس والطحالب والفطريات. وتشمل تلك التأثيرات بإطارها العام زيادة النمو وقطر الساق والتزهير، كما أن المعاملة تحفز عملية التبرعم وتكوين السبورات (الأبواغ) في الخمائر. غير أن التأثيرات الفسيولوجية لمركبات الجبريلين على النباتات الراقية يمكن إدراجها بما يلى:

- استطالة الساق في النباتات القزمية Stem elongation of dwarf plants. فقد وجد أن حامض الجبريليك يسبب استطالة النباتات القزمية إلى الحد الذي تشبه النباتات الطويلة من نفس النوع. فقد وجد أن النبات القزم يعاني من طفرة وراثية في أحد المورثات والتي تسبب إيقاف المسار الأيضي لبناء الجبريلين بين كوبالايل بايروفوسفات Copalyl pyrophosphate إلى إنت كيورين ent kaurene. وفي كثير من تلك الحالات فإن تأثير الجبريلين يكون مصاحباً لنقص سمك الساق وحجم الأوراق فضلاً عن ظهورها باللون الأخضر الباهت.
- ٢- تحفيز استطالة أعناق الأزهار في الأيام القصيرة التي تستطيل وتزهر عادة في
 الأيام الطويلة فقط Bolting in long day plants.
- 7- تحویر حداثة النباتات Modification of juvenility. فعد وجد أن معاملة حامض الجبریلیك لنبات حبل المساكین $Hedera\ helix$ مكتمل النمو قد أدی إلی إرجاعه إلی حالة الحداثة Juvenility. وبالعكس من هذا فإن معاملة نباتات حدیثة من المخروطیات بخلیط من $GA_7 + GA_4$ قد أدی إلی دخولها مرحلة التكاثر حیث یبدو أن حامض الجبریلیك GA_3 لایؤثر فی استحثاث التكاثر فی هذه النباتات.
- استحثاث تكوين الأزهار المذكرة Induction of maleness in flowers في بعض النباتات
 مثل الخيار والسبانخ.
- استحثاث نمو وعقد الأزهار Fruit setting and growth في نباتات كثيرة مثل التفاح والعنب. ولذلك منافع تجارية حيث عند معاملة هذه النباتات عند التزهير يؤدي إلى نمو الثمار بعد التلقيح مباشرة.
- ٦- استحثاث إنبات البذور Induction of seed germination وخصوصاً تلك التي تحتاج

إلى إضاءة أو برودة لاستحثاث الإنبات. كذلك فإن للجبريلينات دور كبير في إزالة التأثير المثبط بفعل ظروف الإجهاد المائي والملوحة أثناء الإنبات والنمو الخضري.

انتاج الإنزيمات خالال الإنبات Enzyme production during germination، ومن تلك الإنزيمات إنزيمات التحلل المائي وخصوصاً ألفا- أميليز وبيتا- أميليز فضلاً عن عدد كبير من الإنزيمات أهمها Protease و Ribonuclease (جدول ١-١٠). وستكون هناك مناقشة موسعة لآلية فعل الجبريلين وخصوصاً خلال عمليات نمو الخلية وإنبات البذور وحث إنزيمات التحلل المائي.

جدول (١٥٥) الإنزيمات المستحثة بالجبريلين في طبقة الأليرون للحبوب والإنزيمات المنشطة بوجود الجبريلين في بذور الخروع

إنزعات منشطة	إنزعات مستحثة	
Aconitase	α-Amylase	
Aminotransferase	Protease	
Catalase	Ribonuclease	
Citrate synthase	Esterase	
Fumarase	Peroxidase	
Malate dehydrogenase	β-glucanase	
Malate synthase	Glucosidase	
Succinic dehydrogenase	ATPase	

(Wilkins, 1984)

The Mechanism of Gibberellin Action آلية فعل الجبريلين

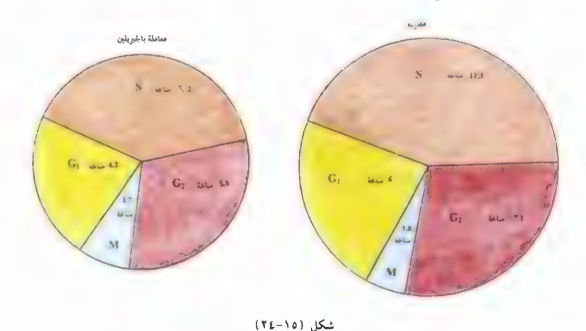
إن توضيح ألية فعل الجبريلين إنما تتأتى من خلال التأثيرات الفيزيوحيوية والكيموحيوية.

تا ثير الجبريلين في النمو The Effect of Gibberellin on Growth

مما هو معروف بأن الجبريلين يحفز النمو وذلك من خلال تأثيره في عمليات النمو المعروفة وهي عمليات الانقسام الخلوي والاتساع الخلوي، بيد أن عمليات الانقسام الخلوي وحدها لاتؤدي إلى نمو الكائن الحي وبالتالي فلابد من أن تتسع الخلايا بعد انقسامها. ويقوم الجبريلين بزيادة حجم المنطقة الإنشائية (المرستيمية) فضلاً عن زيادة

نسبة الخلايا التي تقوم بعملية الانقسام. يؤثر الجبريلين في الدورة الخلوية حيث يحفز عملية بناء DNA في الخلايا ذات الطور G1 (طور نمو أول) المعطل. وقد وجد أن الدورة الخلوية تصبح قصيرة بمعاملة مركبات الجبريلين (شكل ١٥-٢٤).

أما تأثير الجبريلين في الاتساع الخلوي، فإن هذه العملية توصف حسب المفاهيم الفيزيوحيوية biophysical terms من خلال المعادلة:



Dwarf watermelon تأثير الجبريلين في الدورة الخلوبة لبادرات البطيخ القزم (Wilkins, 1984)

وإن مكونات هذه المعادلة إما أن تساهم في امتصاص الماء (ΔΨs, L) أو تساهم في قابلية الجدار للاتساع (Y,m). وبالرغم من أن منظمات نمو النبات تؤثر في كافة تلك المكونات إلا أن التأكيد كان على الجهد الأزموزي للخلايا وعلى التمدد (m) للجدار الخلوي.

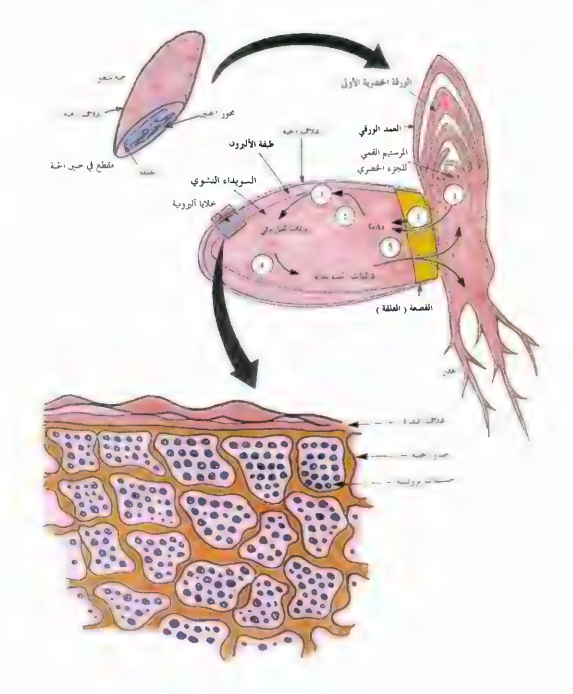
كان الاعتقاد السائد في الستينيات من القرن العشرين الميلادي أن الجبريلين يخفض الجهد الأزموزي وذلك عن طريق زيادة تراكم الذائبات في العصير الخلوي حيث تشير بعض الأدلة أن حامض الجبريليك يشجع تحلل النشا إلى سكر، لكن القياسات التي أجريت فيما بعد على تركيز الذائبات في العصير الخلوى تؤكد أن حامض الجيريليك لايشجع النمو عن طريق زيادة تركيز الذائبات، وأن النتائج كانت تشير بوضوح بأنه أثناء الاستطالة الخلوية فإن تركيز الذائبات يعانى من الانخفاض، وأن النمو كان بمعزل عن الجهد الأزموزي حيث زيادة الذائبات الناجمة عن تعجيل امتصاص الأيونات لايؤدي إلى زيادة معدل النمو. من جانب آخر فإن لحامض الجبريليك تأثير واضح في تمدد الجدار الخلوى والذي يؤدي إلى زيادة معدل النمو. ويبدو أن تأثير مركبات الجبريلين في تمدد الجدار الخلوى يعتمد على الأيض. ويكون ذلك من خلال بناء مركبات عديدة التسكر وإدخالها الجدار أو عنوامل لينونة Loosening factors تقنوم بحل الروابط ضيمن أو بين بوليمرات الجدار الخلوى. وهناك افتراضات بأن البروتينات والأيونات اللاعضوية مثل الكالسبوم تؤدى دوراً في تمدد الجدار. فمما هو معروف بأن الكالسيوم يُنقص التمدد وهو نفسه المشمول في السيطرة على النمو المستحث بالأكسين والجبريلين. وقد أفترض بأن التمدد يمكن أن يُنظُّمْ بسحب +Ca2 إلى السايتوبلازم. كما تركزت الدراسات في الشمانينيات من القرن العشرين الميلادي على أهمية المركبات الفينولية في تكوين جسور عرضية في الجدار مما يفسر دورها في تمدد الجدر الخلوية، وتتأثر هذه الجسور بنشاط إنزيم بيروكسيديز Peroxidase الذي يتأثر سطباً بالمعاملة بمركبات الجبريلين.

ومن المناقشة السابقة والمتعارضة أحياناً، يسود الاعتقاد بأن السيطرة على عملية الاستطالة الخلوية لايمكن أن تُفسر من خلال التغيرات في معدل بناء الجدار الخلوي أو التغيرات في مكونات ذلك الجدار. وقد وجد أن هناك عاملين على الأقل من عوامل ليونة الجدار الخلوي وهما البروتونات + H كما وصفت في فرضية النمو الحامضي ليونة الجدار الخلوي Acid-growth hypothesis والتي مكن أن تغير من خصائص الجدار وبالتالى استحثاث النمو الطولى للخلية.

تا ثير الجبريلين في بناء الا حماض النووية والبروتينات

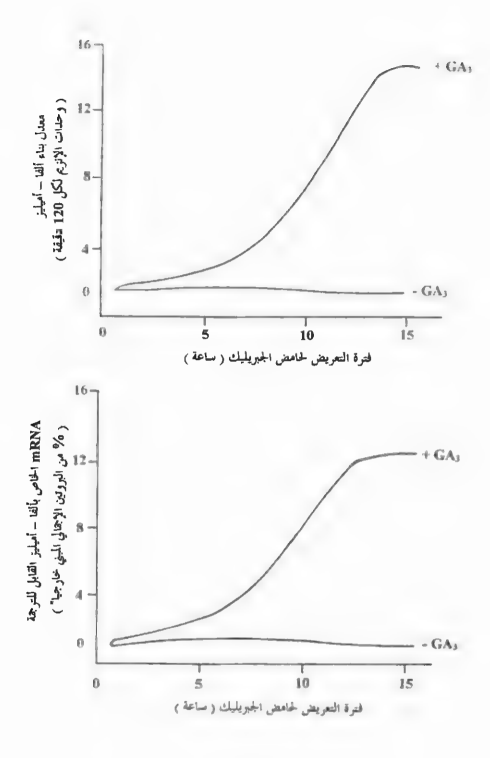
Effects of Gibberellin on the Synthesis of Nucleic Acids and Proteins

تؤثر منظمات النمو في بناء الحامض النووي الرايبوزي RNA والبروتين. ومعظم الدراسات قد تركز في الثمار والبذور وخصوصاً بذور نباتات الحبوب. تعد طبقة الأليرون Aleurone layer في الحبوب من الأنظمة الحية التي يمكن دراسة تأثير مركبات الجبريلين في عملية بناء الإنزيمات فيها، ذلك أنها تؤدي دوراً مهماً في تحلل السويداء النشوى. ويوضح الشكل (١٥-٢٥) مراحل تأثير الجبريلين في استحثاث بناء وإفراز ألفا - أميليز وبيتا - أميليز وإنزيمات التحلل المائي الأخرى في السويداء النشوى حيث تتحلل الجزيئات الكبيرة إلى جزيئات صغيرة مثل السكريات الذائبة والأحماض الأمينية ومنتجات أخرى، بعدها تقوم الفلقة (القصعة Scutellum) بامتصاص تلك المركبات الذائبة ونقلها إلى محور الجنين لتسهيل عملية النمو. وقد أوضحت الدراسات الحديثة باستعمال النظائر المشعة بأن تحفيز نشاط إنزيم ألفا - أميليز بفعل الجبريلين يكون بواسطة البناء بالمسار الجديد De novo synthesis (البناء من الأحماض الأمينية) للإنزيم وليس تنشيط الإنزيم الموجود مسبقاً. كما أن عملية إنتاج إنزيم ألفا -أميليز المحفزة بواسطــة حامــض الجبريليك تتوقف بوجود متبطات النسخ والترجمة. وهناك أدلة ثابتة بأن الجبريلين يقوم باستحثاث تعبير المورث الخاص بألفا - أميليز حيث أوضحت الدراسات والبحوث باستعمال تقنيات متقدمة بأن مركبات الجبريلين تنشط نسخ m-RNA الخاص بـ «ألفـــا – اميليــز» α-amylase mRNA (شكل ١٥–٢٦). ويتم ذلك بوساطة بروتينات رابطة لـ DNA-binding proteins DNA بطريقة تشبه البروتينات المنظمـة لـ «أوبيرونات Operons» الكائنات بدائيـة النواة. وفي هذه الكائنات يقوم المورث المنظم Regulatory gene بتكوين mRNA مسسؤول عن تشفير البروتين الكابح Repressor protein الذي يؤثر في عملية النسخ. وفي النباتات يستحث الجبريلين بناء بروتين رابط لـ DNA يقع محاذياً للموقع '5 من DNA إلى أعلى موقع بدء النسخ The DNA upstream of the transcription start site والذي يعمل كتعاقب منظم للسيطرة على نسخ المورث. ومن ذلك يمكن الافتراض بأن الجبريلين يزيد مستوى تلك البروتينات الرابطة لـ DNA والتي تقوم ببدء علملية تكوين α-amylase mRNA وذلك بالربط مع المنطقة الأعلى من التعاقب المنظم لمورث ألفا - أميليز. وثمة افتراضات أخرى بأن هناك مستقبلات على الأغشية البلازمية وعند ارتباطها بالجبريلين تُرسل إشارات إلى النواة. وتكون الإشهارة الأخهرة بمثابة بروتين رابط كما مر ذكره. ويوضح الشكل (١٥-١٥) ملخص لتجارب Qu Lee وأخرون (١٩٨٨)، ويمكن الرجوع إلى بعض المصادر (Taiz and Zeiger, 1998) لمزيد من التفاصيل.



شکل (۱۵–۲۵)

- (أ) مراحل استحثاث الجبريلين لبناء إنزعات ألفا أميليز وبيتا أميليز. وتتضمن المراحل (١) بناء الجبريلين بواسطة الغمد الورقي والفلقة ويتحرر إلى السويداء النشوي (٢) انتشار الجبريلين إلى الطبقة الأليرونية (٣) استحثاث الطبقة الألبرونية لبناء وإفراز ألفا أميليز والإنزعات المحللة الأخرى إلى السويداء النشوي. (٤) تحلل النشيسيا. (٥) امتصاص نواتج التحلل من قبل الفلقة
 - (ب) مقطع في طبقة الأليرون يوضح الأجسام البروتينية (Taiz and Zeiger, 1998)



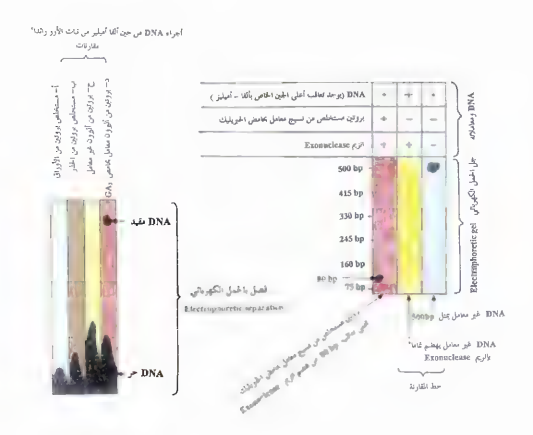
شكل (٢٥-٢٦) تأثير الجبريلين في بناء ألفا - أميليز و mRNA الخاص بألفا-أميليز القابل للترجمة في الطبقة الأليرونية للشعير (Taiz and Zeiger, 1998)

in 31

السايتوكاينينات Cytokinins

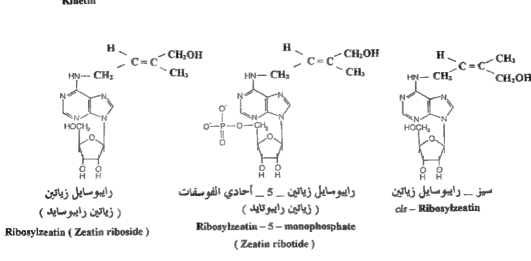
إن بداية اكتشاف الإنسان لمواد تنشط الانقسام الفتيلي كان في العقد الأخير من القرن التاسع عشر الميلادي حينها افترض عالم فسيولوجيا النبات الألماني للهورن التاسع عشر الميلادي حينها الخلوي يمكن أن تُستحث بواسطة عوامل داخلية. لكن الاكتشاف الحاسم للسايتوكاينينات كان في عام ١٩٥٥ عندما قام مجموعة من العلماء ومن أبرزهم F. Skoog بعرب أطلق عليه اسم كاينيتسين المناسرة (Gallus بعرب أطلق عليه اسم كاينيتسين ONA التبغ. ومن الدراسات البارزة التي تلت ذلك هي عندما وضع سائل السويداء لبذرة جوز الهند والذي يسمى لبن جوزة الهند Coconut milk بنسبة ١٠ - ٢٠٪ في وسط مغذي مزود بالأكسين فإن ذلك يشجع انقسام الخلايا مكتملة النمو لعدد من الأنواع وتكوين الكالس.

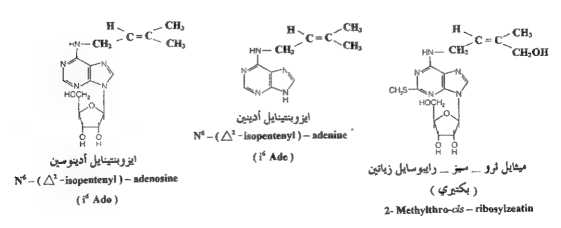
ويوضح الشكل (١٥-٢٨) الكاينيتين والسايتوكاينينات الطبيعية. ويعد الزياتين Zeatin من السايتوكاينينات الطبيعية الموجودة في معظم النبات السايتوكاينينات الطبيعية الموجودة في معظم النبات المضادة الها (شكل ١٥ – ٢٩).





شکل (۲۵-۲۷) ملخص تجارب Qu - Lee وآخرون





شكل (١٥-٢٨) الكاينيتين والسايتوكاينينات الطبيعية

علاقة التركيب بالنشاط الهرموني

Structure - Activity Relationships of Cytokinins

هناك بعض الخصائص التركيبية المميزة للسايتوكاينين الطبيعي:

- N^6 -substituted adenine وجود حلقة أدينين قابلة للاستبدال N^6 -substituted
- ٢- وجود سلاسل جانبية مؤلفة من خمس ذرات كربون تتصل بكربون رقم ٦ من حلقة الأدينين. وأن نقص عدد ذرات الكربون أو زيادته من شائه تخفيض النشاط الهرموني لكنه لايلغيه تماماً.
- ٣- وجود الرابطة المزدوجة في السلسلة الأليفاتية يزيد عادة من نشاط السايتوكاينين.

وهناك الكثير من المركبات المشتقة قد يكون لها بعض النشاط السايتوكاينيني فضلاً عن أن هناك مركبات غير بيورينية Non purine compounds تُظهر ذلك النشاط (شكل ١٥-٢٩).

أيض السايتوكاينينات Cytokinin Metabolism

إن تركيب السلسلة الجانبية لمركبات السايتوكاينين الطبيعية مماثل من الناحية الكيميائية لتركيب المطاط وصبغات أشباه الكاروتين وهرمونات الجبريلين وحامض الأبسيسيك ومركبات الحماية في النبات (شكل ١٣-٤). وإن كافة تلك المركبات مبنية في جزء منها من وحدات خماسية ذرات الكربون (وحدة أيزوبرين Isoprene).

$$CH_3$$

$$CH_3 - C = CH - CH_3$$
 Isoprene آيزوبرين

وأن هذه الوحدات تشبه السلسلة الجانبية للزياتين 2-i⁶Ade وبالتالي تُبنى السلاسل الجانبية للسايتوكاينين من تلك المشتقات الآيزوبرينية السايتوكاينين من تلك المشتقات الآيزوبرينية درات الكربون إنما وكما هو معروف في موضوع الجبريلينات فإن تلك الوحدات خماسية درات الكربون إنما تتكون من حامض الميفالونيك Mevalonic acid (شكل ١٥-٢١). وتشمل عمليات الأيض البناء الحيوى والنقل.

سايتو كاينينات مصنعة

برايل أدينين (برايل أمينوبيورين) Benzyladenine (Benzylaminopurine) BAP

تتراهيدروبايرانايل بنزايل أدينين Tetrahydropyranylbenzyladenine

N, N ' - ثنائي فينايل يوريا N, N ' - Diphenylurea

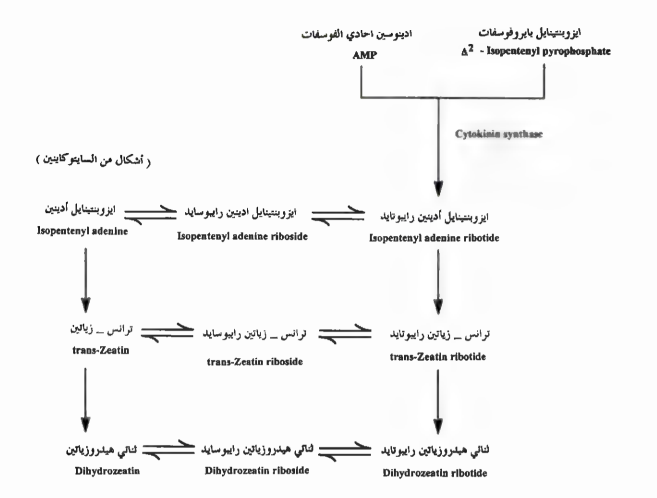
ابایر بحیدین [d-3,4] بایر ازولو [d-3,4] بایر بیدین [d-3,4] بایر بحیدین [d-3,4]

شکل (۱۵-۲۹)

التركيب الكيميائي للسابتوكاينينات المصنعة ومضاد السابتوكاينين

البناء الحيوي Biosynthesis

تعد عملية بناء مركب Δ^2 -isopentenyl pyrophosphate من المركبات منها هرمونات نمو النبات والصبغات والستيرويدات وغيرها. وبالتالي من المركبات منها هرمونات نمو النبات والصبغات والستيرويدات وغيرها. وبالتالي Isopentenyl فإن الخطوة الأولى في بناء السايتوكاينين هي نقل مجموعة ايزوبنتينايل Cytokinin synthase إلى أدينوسين أحادي الفوسفات Adenosine monophosphate بوجود إنزيم ويكون ناتج التفاعل رايبوتايد Ribotide له Ribotide أو وبعد سلسلة من التفاعلات يتكون زياتين Zeatin (شكل N^4 - N^4). ومن الجدير بالذكر بأن البناء الحيوي للسايتوكاينين في النباتات البذرية يتم عموماً في الأنسجة الإنشائية أو تلك القابلة للنمو. وتعد الأنسجة الإنشائية القمية للجذور المواقع الرئيسية لبناء السايتوكاينينات الحرة، ولكن قد تكون هناك مواقع أخرى مثل المجموع الخضري أو أجنة البذور.



شكل (٣٠-١٥) البناء الحيري للسايتوكاينين (Taiz and Zeiger, 1998)

لايوجد السايتوكاينين بشكل حر فحسب بل يوجد ضمن مكونات أنواع محددة من tRNAs. وقد أجريت دراسات مكثفة حول ألية أصل السايتوكاينينات في tRNA. ويتم بناء سايتوكاينينات الحامض النووي الرايبوزي الناقل tRNA cytokinins وفق مسار مختلف حيث أن السايتوكاينينات الحرة لاتساهم لأي مدى جوهري في عملية بناء قواعد السايتوكاينينات في tRNA. وحقيقة الأمر أن tRNA يتشكل من أربعة نيكليوتيدات

تقليدية خلال عملية النسخ لمورثات تقوم بتشفير تعاقبات ذلك الحامض النووي. إن الناتج الأول هو باديء أو منشيء RNA الذي يفتقد إلى القواعد المحورة وهو بصورة أو بأخرى أكبر من الناتج النهائي. وتجري عمليات تعديل Processing للباديء بطريقة تشبه تلك التي تجري له mRNA. وخلال ذلك التعديل تتحور بقايا جزيء أدينين خاصة لبعض مركبات RNAs لتكوين السايتوكاينين. وثمة إنزيم Transferase بمقدوره التعرف على تعاقبات قواعد خاصة في RNA لنقل مجموعة اsopentenyl إلى الأدينوسين القريب من النهاية ('3) لمضاد الشخرة (شكل 1 - 1). ومن الطريف بأن RNA الحاوي على السايتوكاينين يستطيع التعرف على الشفرة ذات القاعدة المبتدئة بيوراسل 1 بالرغم من أنه لايمكن تعميم ذلك دائماً. وقد وجد أن الأحماض النووية الرايبوزية الناقلة والحاوية على السايتوكاينين هي:

1. tRNA^{Ser}

2. tRNA Phe

3. tRNA^{Cys}

4. t RNA^{Trp}

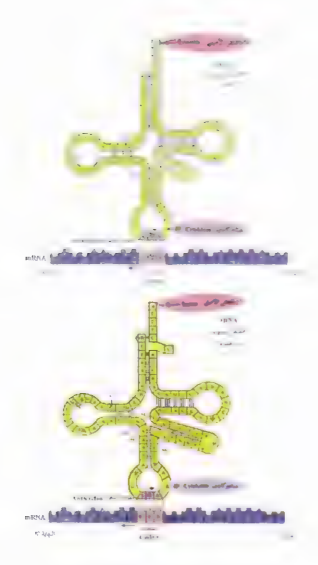
5. tRNA^{Leu}

6. t RNA^{Tyr}

حيث تنقل الأحماض الأمينية السيرين والفينايل ألانين والسيستين والتربتوفان وليوسين والتايروسين (شكل ١٥-٣٢).

نقل السايتوكاينينات Cytokinin Transport

تعد الأنسجة الإنشائية القصية للجذور هي المواقع الرئيسية لبناء السايتوكاينينات الحرة. ويُنقل السايتوكاينين عبر عناصر الخشب إلى الجزء الخضري، وبالرغم من عدم إثبات ذلك قطعياً فإن هناك أدلة على ذلك. كذلك يمكن أن ينتقل السايتوكاينين عبر عناصر اللحاء أيضاً. وتشير الدراسات بأن هذه المركبات لاتنتقل بشكل بيورينات حرة لكن بأشكال مقترنة مثل رايبوسايدات Ribosides أو جلوكوسايدات Glucosides



شكل (٣١-١٥) تركيب t RNA للتايروسين والسيرين في الخميرة، كلاهما يحوي سايتوكاينين

التاثيرات الفسيولوجية للسايتوكاينينات

The Physiological Effects of Cytokinins

تقوم السايتوكاينينات بإثارة واستحثاث عدد من العمليات الفسيولوجية والأيضية والكيموحيوية فضلاً عن التأثيرات التكوينية، ويمكن إيجاز تلك التأثيرات بما يلى:

١- التأثير في الدورة الخلوية النباتية The effect on the plant cell cycle: ويكون تأثير السايتوكاينينات بالاشتراك مع الأكسينات حيث يؤدي تأثير الأكسينات إلى مضاعفة DNA بينما يستحث السايتوكاينين عملية الانقسام الفتيلي.

- ۲- التأثير في التشكل الظاهري The effect on the morphogenesis: يؤثر السايتوكاينين مع الأكسين في تحفيز إعادة التميز لبعض المزارع النسيجية النباتية لتشكيل الأعضاء.
- الاتسماع الخلوي Cell enlargement: وذلك بزيادة لدونة Plasticity الجمدر الخلوية دون
 إحداث تغير في مرونتها Elasticity.
 - .Delay of senescence تأخير الشيخوخة ٤
 - . Stimulate nutrient mobilization تحفيز حركة المغذيات
 - Promote the maturation of chloroplasts تشجيع اكتمال تكون البلاستيدات الخضر

Mechanism of Cytokinin Action آلية فعل السايتوكاينينات

كما أوضحنا في ألية فعل الأكسينات فإن هرمونات النبات تتفاعل مع مستقبلات خاصة إما على سطح الخلية أو ضمن السايتوبلازم. هناك أدلة ضعيفة مباشرة بأن السايتوكاينينات تؤثر بواسطة ألية مشابهة لأي من الآليات التي يعتقد بها علماء في فروع علمية أخرى (فسيولوجيا الحيوان، على سبيل المثال).

الحرف الاول من الشفرة	الحرف الثاني من الشفرة				الحرف الثالث
من الشفرة	U	С	A	G	من الشفرة
	PHE	SER	TYR	CYS	C
	PHE	SER	TYR	CYS	C
U	LEU LEU	SER SER	C.T. C.T.	C.T. TRY	C A G
С	LEU	PRO	HIS	ARG	U
	LEU	PRO	HIS	ARG	C
	LEU	PRO	GLN	ARG	A
	LEU	PRO	GLN	ARG	G
Α	ILEU	THR	ASN	SER	U
	ILEU	THR	ASN	SER	C
	ILEU	THR	LYS	ARG	A
	MET	THR	LYS	ARG	G
G	VAL	ALA	ASP	GLY	U
	VAL	ALA	ASP	GLY	C
	VAL	ALA	GLU	GLY	A
	VAL	ALA	GLU	GLY	G

شکل (۱۵-۳۲)

الشفرة الوراثية، المستطيلات الداكنة تعني أن t RNAs التي تشخص الشفرات الوراثية تحوي قاعدة E. coli محورة ذات نشاط سابتوكاينبني عند النهابة ' 3 من مضاد الشفرة في بكتريا C.T. شفرة النهابة

- ومن المعتقد الآن أن آلية فعل السايتوكاينين تتلخص بما يلى:
- ا- شخصت مواقع ربط سايتوكاينين خاصة في بعض النباتات. وثمة عامل بروتيني يدعى عامل ربط سايتوكاينين Cytokinin-binding factor ويرمز له CBF-I والذي يمتاز بخصائص المستقبلات الهرمونية الرابطة.
- ٢- هناك أدلة جيدة بأن السايتوكاينينات لها دور في تنظيم بناء البروتين. وقد وجد أنه بمعاملة السايتوكاينينات للأنسجة فإن هناك زيادة في محتوى البولي رايبوسومات Polyribosomes. وقد اتضح أن السايتوكاينينات تنشط بناء بعض البروتينات وتثبط بناء بروتينات أخرى.
- 7- يساعد السايتوكاينين في زيادة RNA الخاص بتشفير إنزيــــــم Ribulose-1,5-bisphosphate carboxylase وعديد البيبتيد الرابط لكلوروفيل أ/ب لمعقد حاصد الضوء Chtcp) Light Harvesting Complex II). ويبدو أن السايتوكاينين يزيد من تركييز mRNA الخاص بهذين المركبين في مرحلة مابعد النسخ Posttranscriptional stage
- السايتوكاينينات في tRNA قد تنظم بناء البروتين: كما ذُكر سابقاً بأن tRNA الذي تستطيع شفرته المضادة Anticodon من التعرف على الشفرة المبتدئة بالقاعدة U إنما يحوي على السايتوكاينين. وقد اتضع أن هذا السايتوكاينين إنما يحتل موقعاً متميزاً محاذياً للنهاية '3 من الشفرة المضادة (شكل ١٥-٣١)، والذي قد يؤثر في ربط tRNA مع mRNA وفي المساعدة على التعرف السليم بين الشفرة ومضاد الشفرة.
- السايتوكاينينات تقوم بتنظيم تركيز الكالسيوم في السايتوسول: وقد وجد في باديء الأمر أن السايتوكاينين غير فعال في تنشيط تكون براعم الحزازيات في وسط خالي من الكالسيوم. ويقوم السايتوكاينين بزيادة تركيز الكالسيوم في السايتوسول وذلك بتسهيل عملية الضخ. وإن ذلك يمكن أن يستحث تكوين البراعم من خلال ارتباطه ببروتين خاص يسمى كالموديولين Calmodulin ليكون معقد يحفز عدد من الإنزيمات أهمها: Protein kinases والتي تضيف الفسفور إلى مجاميع OP- الخاص بالأحماض الأمينية السيرين Serine والتايروسين عملية الفسفرة من شأنها تغيير نشاط الإنزيمات، ومعقد للبروتينات. وأن عملية الفسفرة من شأنها تغيير نشاط الإنزيمات. ومعقد كالموديولين كالسيوم يقوم بدور منظم لمسارات حيوية بديلة داخل الخلية.

حامض الابسيسيك (ABA) حامض الابسيسيك

يعد حامض ABA هرمون مثبط لكثير من الأفعال الحيوية. وفي منتصف الستينيات من القرن العشرين الميلادي استطاعت مجموعتان من العلماء في الولايات المتحدة الأمريكية وبريطانيا من تحديد خصائص مركبات مثبطة طبيعية مسؤولة عن كمون براعم النباتات الخشبية. وسمي هذا المركب في باديء الأمر ابسيسين Abscisin وفيما بعد أطلق عليه ابسيسين Abscisin I ، والذي يعجل تساقط أعناق أوراق نبات القطن منزوعة الأنصال. واكتشفت فيما بعد مادة مشابهة عزلها Ohkuma وزملائه (١٩٦٣) من ثمار نبات القطن وسميت ابسيسين Abscisin II ، واكتشفت مادة أخرى تشجع الكمون كما توقف النمو القمي في بعض النباتات وقد أطلق عليها اسم دور مين Dormin واتضح فيما بعد أن تلك المواد إنما هي مادة واحدة أطلق عليها اسم حامض الأبسيسيك واتضح فيما بعد أن الكمون كما وقد سمي هذا المركب من قبل Wareing وزملائه في المؤتمر الدولي السادس عن منظمات نمو النبات في عام ١٩٦٧ الذي عقد في أوتاوا Ottawa.

الخصائص الكيميائية Chemical Properties

يعد المركب ABA من مركبات سيسكوتيربينويد Monoterpenes (ذات ١٥ ذرة كربون) والتي ترتبط مع مجموعة مركبات التربينات الأحادية الكاروتين والتربينات الثنائية Diterpenes (التي تشمل الجبريلينات) وأشباه الكاروتين والتربينات الثلاثية Triterpenes كونها تتكون من تراكم مركبات خماسية ذرات الكربون والتربينات الثلاثية Isoprenes (شكل ١٣-٤). يتميز المركب بحلقة سداسية ومركز غير متناظر هو المسؤول عن صورتين من المشابهات الضوئية Enantiomorphic forms، وهما يميني الدورة S-ABA (+) وهو الموجود بشكل طبيعي في أنسجة النبات. أما الآخر فهو R-ABA أو ABA(+) وهذا مصنع. ومن خصائصه الكيميائية التي ترتبط بالنشاط الأحيائي هي:

- ١- مجموعة كربوكسيل حرة
- β أو α حلقة سداسية تحوي على رابطة مزدوجة في الموقع α
- ۳- الترتيب الذري للرابطة المزدوجة لكربون ٢ من السلسلة الجانبية يجب أن تكون ABA وأن المركب يشبه ABA يكون فعالاً في بعض الأحيان. وثمة مركب يشبه ABA، يوجد في الطحالب والكبديات Liverworts وله تأثير فسيولوجي مشابه لـ ABA، يسمى حامض لانيولاريك Lunularic acid (شكل ١٥-٣٣).

حامض أبسيسيك يميني الدورة (S) - Abscisic acid

حامض أبسيسك يساري اللورة (مصنع) (R) - Abscisic acid

سيز – حامض الأبسيسيك cis-Abscisic acid (ABA)

ترانس ـ حامض الأبسيسيك trans- Abscisic acid (ABA)

حامض ليونيولاريك Lunularic seid

شکل (۱۵–۳۳)

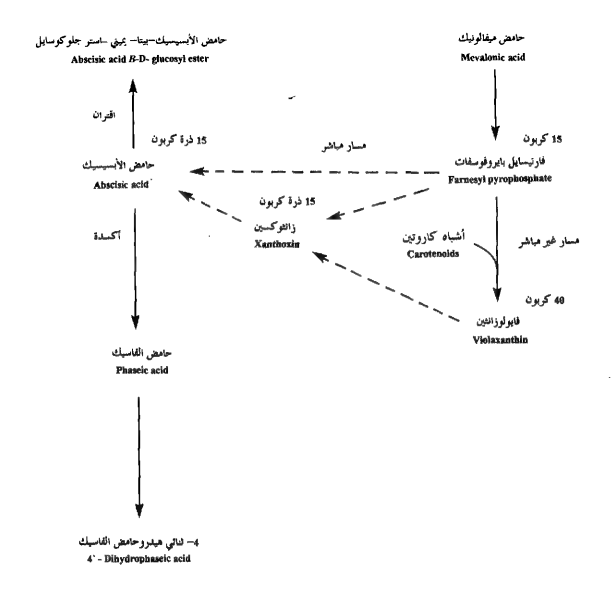
صور مختلفة من ABA

البناء الحيوي Biosynthesis

يوضع الشكل (١٥-٣٤) عمليات البناء الحيوي والأنشطة الأيضية التي يشترك بها، حيث يلاحظ وجود مسارين لعملية البناء الحيوى:

أ - المسار المباشر حيث يبدأ بمركب ذي ١٥ ذرة كربون فارنيسايل بايروفوسفات .Farnesyl pyrophosphate

ب - المسار غير المباشر حيث يبدأ بمركب ذي ٤٠ ذرة كربون فايولوزانتين Violaxanthin



شكل (١٥-٣٤) البناء الحيوي لـ ABA والأنشطة الأبضية التي يشترك بها ABA وهدمه (Taiz and Zeiger, 1998)

أما مسارات الأيض الهدمي Catabolism فتشمل اقتران ABA مع الجلوكوز لتكوين Phaseic acid وحامض Phaseic acid وحامض الفاسيك Dihydrophaseic acid وحامض ثاني هيدروفاسيك كالمناسك الفاسيك المناسك المن

تدل معظم الدراسات أن ABA يُبنى في البلاستيدات الخضر للنسيج المتوسط ويقوم pH العالى في المساعدة في تراكمه.

نقل وتوزيع حامض الابسيسيك Transport and distribution of ABA

ينتقل ABA في عناصر النقل كافة، لكنه أكثر توافراً في اللحاء. وتشير الدراسات باستعمال النظائر المشعة بأن ABA ينتقل إلى أعلى النبات وإلى الجذور كنذلك. ويتاثر توزيع ABA بعوامل خلوية، وبالتالي فإن ABA المرتبط بالبروتون (ABA المرتبط بالبروتون (ABA) ينفذ بُحرية عبر الأغشية لكن الأيون السالب ABA لايمكنه ذلك، وعليه فإن الرقم الهيدروجيني يؤثر في عملية توزيعه بين عضيات الخلية، فإذا كانت العضيات قلوية فإنها تميل للمساعدة في تراكمه.

التا ثيرات الفسيولوجية والكيموحيوية لحامض الأبسيسيك

The Physiological and Biochemical Effects of ABA تشمل تلك التأثيرات:

النمو Growth -۱

يدعى هذا الهرمون أحياناً بهرمون متبط النمو Growth inhibitor hormone، حيث يقوم بتثبيط النمو المستحث بالأكسين وذلك بإعاقة إفراز البروتونات ومنع تحميض الجدار الخلوى واستطالة الخلايا.

Bud and Seed Dormancy كمون البراعم والبذور

أقترح بأن هذا الهرمون هو هرمون مُستحتّ للكمون ABA الهرمون هو هرمون مُستحتّ للكمون. وهذا التناقض يؤكد لكن محتوى ABA في البراعم لايرتبط دائماً مع درجة الكمون. وهذا التناقض يؤكد التداخلات بين ABA وهرمونات النمو الأخرى لأن عملية النمو وكمون البراعم تكون منظمة بوساطة التوازن بين مشبطات النمو مشل ABA ومنشطات النمو مشل السايتوكاينينات والجبريلينات.

من جانب آخر فإن الصفة المميزة للبذور هو عدم النمو حتى تتحقق الظروف اللازمة للإنبات. ويبدو أن هناك علاقة بين المستويات الداخلية لـ ABA والحالة الفسيولوجية للبذرة. وتحوي البذور الكامنة الجافة عادة على تركيزات عالية من ABA مما هو محوجود في البذور غير الكامنة. وقد لوحظ أن محفزات النمو مثل السايتوكاينينات والجبريلينات تزداد كميتها أثناء إنبات البذور. وكما هي الحال في كمون البراعم فإن التوازن الهرموني وليس تقلبات التركيزات لهرمون مفرد هو الذي يسيطر على عملية الانتقال من الكمون إلى الإنبات. وقد استنتجت الدراسات أن ABA يثبط بناء إنزيمات التحلل المائي المعتمدة على الجبريلين وذلك بتشبيط نسخ mRNA الخاص بها.

Stomatal Movement حركة الثغور

تحت ظروف قاسية يمر بها النبات مثل الإجهاد المائي والملحي والتجميدي فإن الشغور تُغلق، ويبدو أن له ABA دور في الإجهادات التي يتعرض لها النبات مما دعى علماء فسيولوجيا النبات أن يطلقوا عليه اسم هرمون الإجهاد Stress hormone. إن عملية غلق الثغور تحت ظروف الإجهاد المائي مثلاً إنما هي للحد من فقد الماء بواسطة النتح، ويبدو أن تراكم ABA يساعد في عملية الغلق. وهناك عدد من الآليات التي يؤثر بها ABA في التحكم بفتح الثغور وغلقها والسيطرة على المحتوى المائي في النبات:

- (۱) وجود مستقبلات خاصة بـ ABA على السطح الخارجي للأغشية البلازمية وبالتالي فإن ABA قد يسبب غلق الشغور بتعديل القنوات الأيونية ونشاط المضخة البروتونية.
- (۲) تحوير خصائص الأغشية البلازمية بحيث يزداد تدفق الماء وامتصاص الأيونات في منطقة الجذر. وعليه فإن ABA ينظم انتفاخ الضلايا ليست بالحد من النتع عن طريق غلق الشغور وإنما بزيادة تدفق الماء إلى الجدور. يؤدي ABA إلى زيادة التوصيل الهيدروليكي (إنقاص مقاومة الماء) وبتعجيل امتصاص الأيونات حيث يهبط التدرج في الجهد المائي بين التربة والجذور. وقد أوضحت بعض الدراسات بأن ABA يحفز نمو الجذور لزيادة كفاءة عملية امتصاص الماء ويكبح نمو الأوراق لإنقاص فقد الماء. وهذه بحد ذاتها تعد صفة تأقلمية تحت ظروف الجفاف.
- (٣) قد يؤثر ABA في غلق الثغور وذلك من خلال التحكم في الأحداث المسؤولة عن حركة الثغور. وستكون هناك مناقشة حول ذلك في الفصل السابع عشر.

4- إنفصال الاوراق والشيخوخة Abscission and Senescence

كما هو معروف فإن ABA قد عُزل على أنه عامل مسبب لانفصال الأوراق ABA قد ينطبق على عدد قليل من الأنواع النباتية حيث Abscission - causing factor، بيد أن ذلك قد ينطبق على عدد قليل من الأنواع النباتية حيث أن هرمون الإثيلين هو الذي يسبب انفصال الأوراق. كذلك فإن لـ ABA دور في تعجيل شيخوخة أعضاء النبات من خلال تنشيط تحلل الكلوروفيل والأحماض النووية والبروتينات.

6- تنظيم بناء البروتينات Regulation of Protein Synthesis

لقد أوضحت الدراسات التي أجريت في السنوات العشر الأخيرة بأن ABA يؤثر في بناء البروتين تحت ظروف عديدة منها الحرارة والبرودة والملوحة وشح الماء. ويبدو أن ABA يؤثر في سيطرة النسخ المؤدي إلى بناء بروتينات جديدة، وبالمقابل فإن ABA يثبط إنزيم ألفا أميليز المستحث بالجبريلين بتقليل مستويات mRNA. وتشير

الدراسات الجزيئية الخاصة بتنظيم عمل المورث بواسطة الهرمونات بأن ABA مثلاً يستحث تشفير منشط المورث بالجلايسين فضلاً عن تشفير منشط المورث وومو Gene promoter في نبات القمح وثمة دراسة أخرى قد وصفت مورثاً في نبات الأرز Rice المستحث بـ ABA أو الإجهاد المائى.

الإثيلين Ethylene

وهو غاز هيدروكربوني ذو تركيب كيميائي ، C₂H₄ ويعد هرمون نباتي منذ فترة قصيرة، لكن أولى الإشارات التي أكدت أن الإثيلين مُنتج طبيعي لأنسجة النبات جاءت من قبل Cousins (۱۹۱۰) الذي لاحظ بأنه حينما يشحن البرتقال مع الموز في حاوية واحدة فإن الموز ينضج قبل أوانه. واستطاع Gane (۱۹۳٤) أن يشخص الإثيلين كيميائياً كناتج طبيعي من أيض النبات وبسبب تأثيره في النبات فقد صنف على أنه هرمون. ولكن في العام ۱۹۵۹ استطاع Burg و Thimann من تصديد الكثير من ملامحه وخصائصه باعتباره أحد منظمات نمو النبات.

يتكون الإثيلين في العديد من الكائنات الصية ويتحرر بسهولة من أنسجة النباتات الراقية حيث يؤثر في أنسجة أو أعضاء أخرى. ويوضح الشكل (١٥-٣٥) التركيب الكيميائي للإثيلين وبعض المركبات المشتقة منه ونتائج أكسدته.

البناء الحيوي Biosynthesis

يعد الحامض الأميني الميثيونين Methionine هو البادي، لإنتاج الإثيلين. ويوضح الشكل (١٥-٣٦) التفاعلات التفصيلية للبناء الحيوي للإثيلين وكذلك تفاعلات خاصة بتنظيم وجوده في جسم النبات. وإن من أهم العوامل المؤثرة في بنائه:

- التكوين.
 - ٢- الظروف البيئية.
 - ٣- هرمونات النبات.
- ٤- الأضرار الفيزيائية والكيميائية التي يتعرض لها النبات.

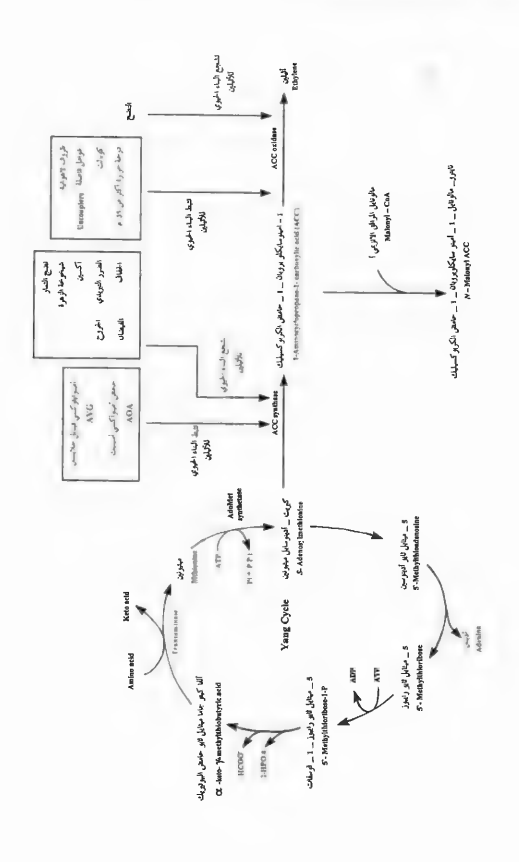
$$H$$
 H
 H

شكل (١٥-٣٥) التركيب الكيميائي للإثبلين والمركبات المشتقة منه ونتائج أكسدته

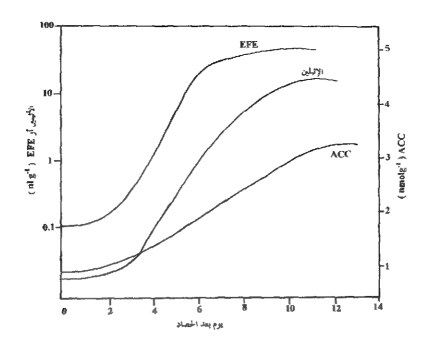
تعد مرحلة نضج الشمار من العمليات التكوينية التي تُنظم بواسطة الإثيلين وتزداد بعض المواد والإنزيمات في الشمار كلما اقتربت من النضج. فبالإضافة إلى الإثيلين و للشمار (ACC) 1- Amino- cyclopropane-1- carboxylic acid هذ الإنزيم المكرون (شكل للإثيل عن الشمار (شكل الإثيل المحرون (شكل الإثيل المحرون (شكل المحرو

كذلك فإن شتى أنواع الإجهادات التي يتعرض لها النبات مثل الفيضانات والجفاف والبرودة القاسية فضلاً عن الجروح من شأنها الإسراع في بناء الإثيلين حيث تحفز التفاعل:

(SAM) S-Adenosy methionine → (ACC) 1- Amino- cyclopropane-1-carboxylic acid



(شكل (١٥٠-٢٦) البناء الحيري للإثيلين



شكل (٣٥-١٥) التغيرات الحاصلة في ACC ونشاط الإنزيم المكون للإثيلين EFE وتركيز الإثبلين أثناء نضج ثمار نوع من التفاح

ومن جانب آخر فإن الأكسين يعجل من بناء الإثيلين حيث يساعد في تحويل SAM إلى ACC. وقد وجد أن متبطات البروتين تقوم بإيقاف بناء ACC وإيقاف بناء الأكسين الذي يستحث بناء الإثيلين، وهذا من شأنه أن يؤكد بأن بناء إنزيم ACC synthase بسبب الأكسين إنما يؤدي إلى بناء الإثيلين. وقد تأكدت العلاقة بين الأكسين والإثيلين في دراسات حديثة حيث زاد ACC Synthase mRNA في الثمار استجابة للجروح ومعاملة الأكسين.

The Physiological Responses of Ethylene الاستجابات الفسيولوجية للإثيلين ويمكن تلخيصها بما يلي:

- انفصال أعضاء النبات Abscission.
- ۲- الانحناءه (الالتواء) السفلية للأوراق Epinasty: حيث توصف حالة انحناء الأوراق إلى الأسفل الذي يحصل بسبب نمو الجزء العلوي من السويقة أسرع من نمو الجزء السفلي.
- ٣- الاستجابة الثلاثة Triple response: وهي استجابة بادرات البسلة (البازلاء) الشاحبة للإثيلين وذلك بتخفيض معدل الاستطالة وزيادة الاتساع الجانبي ويؤدي ذلك إلى

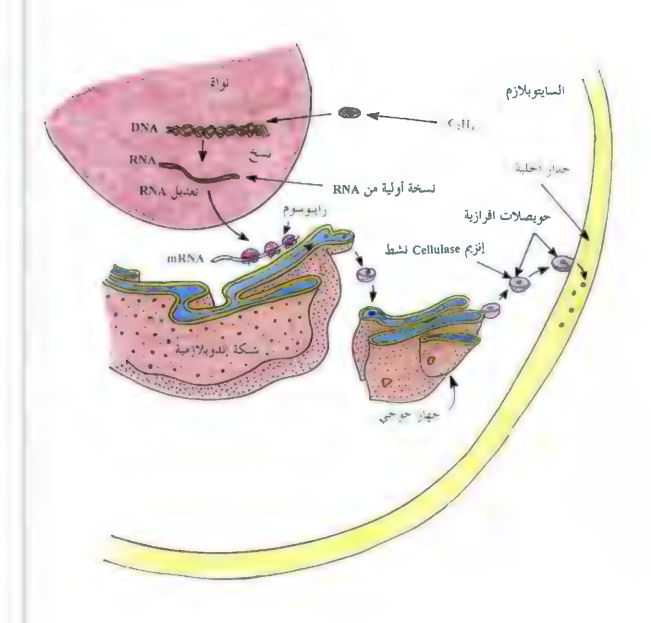
- انتفاخ المنطقة تحت القمية.
- 8- كمون البراعم والبذور Bud and seed dormancy
- ه- تشجيع النمو وتكوين الجذور Growth promotion and induction of roots
 - Flowering التزهير -٦
 - Leaf and flower senescence شيخوخة الأوراق والأزهار –√

The Mechanism of Ethylene Action آلية فعل الإثيلين

أوضحت دراسات عديدة بأن الإثيلين يتداخل مع مستقبل حاوي على الزنك أو النحاس، وعند استعمال إثيلين مشع (Labeled) فإنه وجد مرتبط مع جهاز جولجي (الدكتيوسومات) أو الشبكة الإندوبلاز مية. ويمكن تثبيط هذا الارتباط باستعمال الإنزيمات المحللة للبروتين والذي يوحي بأن مستقبل الهرمون ماهو إلا بروتين تام في الغشاء.

وقد قدمت أدلة كيميائية تشير بأن مستقبل الإثيلين ماهو إلا بروتين حاوي على النحاس الذي قد يكون معنياً بأكسدة الإثيلين حيث قد ترتبط الية فعل الإثيلين مع تحوله إلى أكسيد الإثيلين وجلايكول الإثيلين Ethylene glycol.

ومن أهم العمليات المعقدة التي يشترك بها الإثيلين هي عملية نضج الثمار. وأن عملية تليين الجدر الخلوية المرتبطة مع النضج إنما تتزامن مع زيادة نشاط إنزيمات تحلل الكربوهيدرات مثل: Cellulase و Polygalacturonase التي تسهل تفاعلات التحلل المائي للسليولوز والبكتين على التوالي. وخلال نضج الثمار فإن الإثيلين يعجل من تراكم mRNA خاص بالإنزيمين أعلاه. إن تلك الملاحظات تشير بوضوح إلى أن الإثيلين ينظم نسخ المورثات المسؤولة عن تشفير إنزيمات هضم الجدار الخلوي (شكل ١٥-٣٨).



شكل (١٥-٣٨) غوذج افتراضي لعملية استحثاث بناء إنزيم Cellulase بوساطة الإثيلين خلال نضج ثمرة الأفوكادو

مركبات عديدة الانمين Polyamines

عديدة الأمين مجموعة من مركبات تحوي واحدة أو أكثر من مجاميع الأمين (شكل ١٥-٣٩). تُبنى هذه المركبات من الأحماض الأمينية أرجينين ولايسين. كذلك فإن البناء الحيوي لمركبات سبيرمدين Spermidine وسبيرمين Spermidine تتضمن اشتراك مركب كبريت – أدينوسايل ميثيونين S-adenosylmethionine، والمركب الأخير ماهو إلا مركب وسطي في عملية البناء الحيوي للإثيلين. توجد هذه المركبات عادة مقترنة مع مركبات فينولية مثل حامض الكوماريك Coumaric acid وحامض الكافيك Caffeic acid. وقد وجد أن هذه المركبات ترتبط مع الأحماض النووية بسهولة، وهذا يعني أنها تؤثر في بناء ونشاط الجزيئات الكبيرة فضلاً عن التأثير في نفاذية الأغشية. كذلك فإن عديد الأمين بيوتريسين Putrescine يؤدي دوراً في حث التأقت الضوئي لبعض نباتات اليوم الطويل بيوتريسين LDP) Long Day Plants وجد بتركيزات معينة في اللحاء مما يوحي بأنه محفز للتزهير في تلك النباتات.

براسینات Brassins

وهي خليط من مركبات تسمى أيضاً براسينوستيرويدات Brassinosteroids والتي توجد على أسطح الأغشية البلازمية. ومن أهم تلك المركبات براسينولايد Brassinolide الذي يوجد بتركيزات طفيفة في مختلف أعضاء النبات. تؤثر هذه المركبات في استطالة الخلايا للسويقة تحت الفلقية Epicotyl لفول الصويا. وهو يعمل بالتعاون مع الأكسينات في إبداء التأثيرات التنشيطية للنمو (شكل ١٥-٤٠).

كومارين Coumarin

وهي مجموعة من مركبات طبيعية من لاكتونات غير مشبعة Unsaturated lactons والتي تُشتق من الحامض الأميني فينايل ألانين. توجد هذه المركبات في النباتات الوعائية ولكنها توجد بشكل خاص في البقوليات والحبوب ويعزى إليها الرائحة الخاصة الموجودة في القش الجديد. وهي مركبات مشبطة لاستطالة الغمد الورقي للشوفان الناجمة عن الأكسين. بيد أن للتركيزات الطفيفة من هذه المركبات تأثيراً محفزاً للنمو. كذلك فإنها تثبط الإنبات وإليها يعزى كمون البذور (شكل ١٥-٤١).

الفايتوكروم Phytochrome

معنى كلمة فايتوكروم صبغ نباتى. ومن بين الصبغات التي تحث الاستجابات الخاصة بالتشكيل الضوئي Photomorphogenesis في النباتات تلك الصبغات ذات الأهمية القصوى والتي تمتص الضوء الأزرق والضوء الأحمر. والمستقبلات الضوئية الخاصة بالضوء الأزرق يمكن ملاحظتها في حركات الثغور والانتجاء الضوئي Phototropism. وفي هذا الجنزء سنركز على المستقبل الضوئي الضاص بالضوء الأحمر والذي يسمى الفايتوكروم.

$$H_2N - (CH_2)_3 - NH - (CH_2)_4 - NH_2$$
 $H_2N - (CH_2)_4 - NH_2$
 $H_2N - (CH_2)_4 - NH_2$

$$H_2N - (CH_2)_3 - NH - (CH_2)_4 - NH - (CH_2)_3 - NH_2$$
 سبير مين
Spermine

شکل (۱۵-۳۹) مركبات عديدة الأمين Polyamines

شكل (٤٠-١٥) أحد مركبات البراسينات Brassins

شكل (۱۵-۱۵) من مشتقات فينايل ألانين Phenylalanine مركبات كومارين Coumarins

تركيب الفايتوكروم وخصائصه Structure and Properties of Phytochrome

لقد شُخص الفايتوكروم كمركب كيميائي ووضع له اسم في عام ١٩٥٩. وكان لاكتتشاف تأثير الضوء الأحمر (.٦٥ – ٦٨٠ نانومتر) على التسكل الظاهري Morphogenesis في النبات وانعكاس هذا التأثير باستعمال ضوء ذو موجات أطول (٧١٠ – ٧٤٠ نانومتر) والذي يسمى ضوء أحمر بعيد Far-red من دور كبير في فهم هذا المركب. ومن الظواهر البارزة في هذا المجال هو إنبات بذور الخس تحت تأثير الضوء الأحمر والأحمر البعيد، حيث لاحظ علماء فسيولوجيا النبات أن الضوء الأحمر ينشط إنبات بذور الخس، بينما إذا شععت تلك البذور بضوء أحمر بعيد مباشرة بعد التشعيع بالضوء الأحمر فإن التأثير يصبح معكوساً حيث يُثبط الإنبات. ويمكن أن نستنتج أن المستقبل الضوئي لهذا النظام لابد وأن يكون منعكس ضوئياً بمعنى أنه يغير خصائصه الامتصاصية (تغير اللون) بعد المعاملة بالضوء الأحمر والأحمر البعيد. وبالقعل فإن الفايتوكروم في النبات النامي في الظلام يكون بشكل يمتص الضوء الأحمر المدوء الأحمر البعيد. وبالقعل الفي يمتاز بلون أذرق والذي يتحول بواسطة الضوء الأحمر إلى شكل يمتص الضوء الأحمر البعيد.

ويوضع الجدول (١٥-٢) نتائج أبحاث أجريت على بذور نبات الخس.

وتؤكد نتائج الدراسات حول الموضوع أن الشكل Pfr هو الأكثر نشاطاً وهو المؤثر في مختلف الفعاليات الفسيولوجية بينما العكس في حالة الشكل Pr. ويوضح الشكل (١٥-٤٠) ملخصاً للعمليات المنظمة لتحول الفايتوكروم في الخلايا.

ودراسة التركيب الكيميائي للفايتوكروم تؤكد أنه بروتين مرتبط تساهمياً مع حامل صبيغة Chromophore وهذا بمثابة سلسلة مفتوحة من بايرول رباعي Chromophore وهذا بمثابة سلسلة مفتوحة من بايرول رباعي Chromophore (شكل ١٥-٤٣). لكن الفايتوكروم في حقيقته مزدوج Dimer مولف من وحدتين Monomers وكل وحدة مؤلفة من حقلين Domains، الأول (A) بمثابة حقل رابط لحامل الصبغة بينما الثاني (B) بمثابة حقل صغير غير حامل للصبغة (شكل ١٥-٤٤). ومن الجدير بالذكر فإن شكل الفايتوكروم قد يكون مهماً لأداء وظيفته في الخلية حيث أنه

بيضاوي أكثر مما هو كروي، وأنه يتداخل مع الأغشية عن طريق التغيرات الشكلية للحقول غير الحاملة للصبغات (B domains).

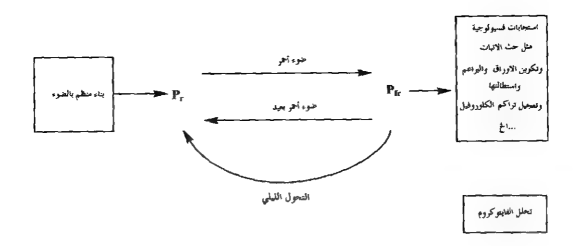
جدول (٢-١٥) السطرة على إنبات بذور الخس بواسطة التشعيع بالضوء الأحمر Red والضوء الأحمر البعيد Far-red

النسبة المثوبة للإنبات	التشعيع
٧.	أحبر
7	أحمر - أحمر بعيد
٧٤	أحمر – أحمر بعيد – أحمر
١	أحمر - أحمر بعيد - أحمر - أحمر بعيد
٧٦	أحمر - أحمر بعيد - أحمر - أحمر بعيد - أحمر
٧	أحمر - أحمر بعيد - أحمر - أحمر بعيد - أحمر - أحمر يعيد

(Devlin and Witham, 1983)

آلية فعل الفايتوكروم Phytochrome Mode of Action

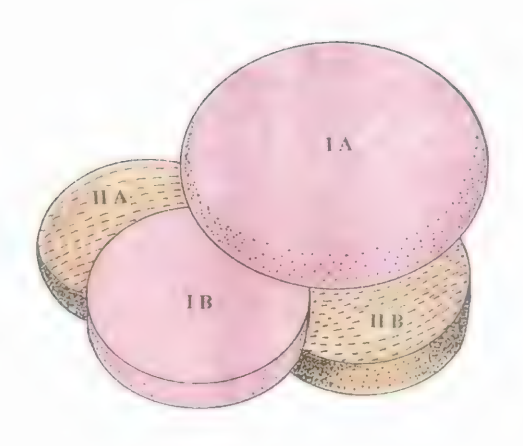
يبدأ عمل الفايتوكروم بامتصاص الضوء بواسطة الصبغة وهذا يؤدي إلى تغير في الخصائص الجزيئية له بحيث يمكن أن يستحث سلسلة من التفاعلات الخلوية التي تنتهي بتغير في النمو. وتشير الدراسات أن الفايتوكروم مرتبط بالأغشية البلازمية بعد التشعيع بالضوء الأحمر أما الخلايا غير المشععة فإن أغشيتها تكاد تخلو من الفايتوكروم. ويؤدي ارتباط Pfr مع أغشية الخلية إلى تغيرات في الجهد الكهربائي عبر الأغشية وهذا بالنتيجة يُغير تدفق الأيونات. ومن الملاحظات بهذا الخصوص هو أن الضوء الأحمر يستحث التدفق إلى الداخل Influx للكالسيوم عند الأغشية البلازمية لخلايا الشوفان. وأن الاستجابات المنظمة بالكالسيوم (Ca² - regulated responses) من حيث رابط للكالسيوم التغيرات الصغيرة لأيون الكالسيوم إلى استجابات البروتينات التي توصل التغيرات الصغيرة لأيون الكالسيوم إلى استجابات فسيولوجية رئيسية. وللكالموديولين ألفة عالية مع الكالسيوم حيث يتحول إلى شكل منشط والذي يحفز كثير من الإنزيمات المنظمة وعليه يمكن وضع تصورات لدور "Ca² في استجابات الفايتوكروم



شكل (١٥-٤٢) ملخص لبعض خواص الفايتوكروم في الخلايا

شكل (١٥١-٤٣)

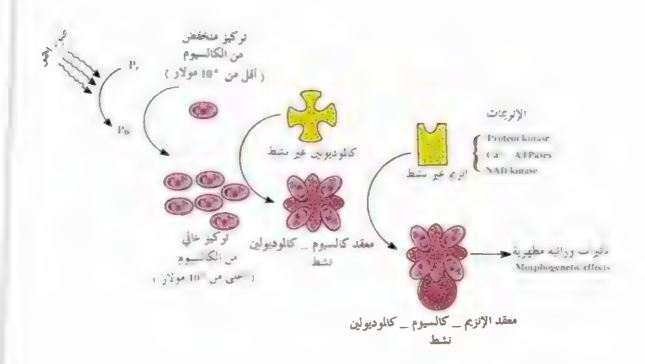
تركيب الفايتوكروم حيث يبدو بمثاية سلسلة مفتوحة من بايرول رياعي مرتبط تساهميا مع بروتين



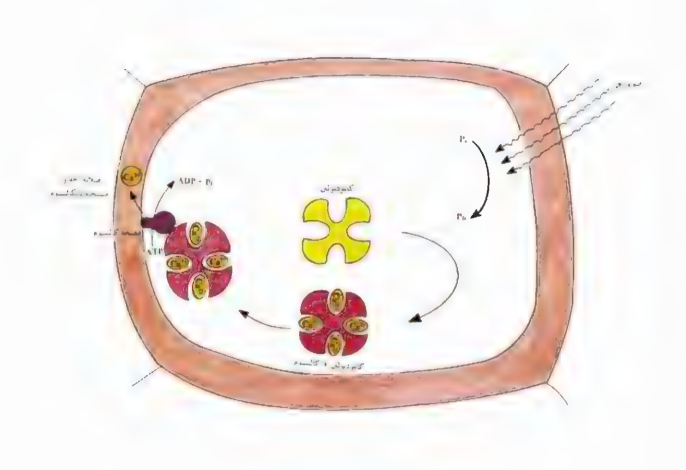
شكل (۱۵-۱۵) تركيب المزدوج Dimer الخاص بالغايتوكروم (Taiz and Zeiger, 1998)

- الخلوية. − المجمع Pfr ويادة +Ca² في العضيات الخلوية.
- ٢- بعض الإنزيمات المحفزة ب Pfr تتحفز أيضاً بالكالموديولين.
- ٣- مثبطات الكالموديولين لابد وأن تتداخل مع بعض الاستجابات المتحفزة بالضوء (شكل ١٥-٤٥).

ومن جانب آخر فإن تثبيط الاستطالة الخلوية بواسطة الضوء الأحمر قد ترتبط بدور كالموديولين المنشط بالكالسيوم الذي يسيطر على Ca²⁺ - ATPase الذي يضخ ⁺² إلى جدار الخلية النباتية. وهذا من شأنه أن يثبط بعض العمليات الكيموحيوية اللازمة إلى ليونة الجدار الخلوي واتساع الخلية (شكل ١٥-٤١).



شكل (١٥-٤٥) غوذج افتراضى لأحداث متحفزة بواسطة تنشيط الفابتوكروم



شكل (١٥-٤٦) غوذج يوضح تنظيم الفايتوكروم لتمدد الجدار الخلوي بواسطة كالموديولين منشط بالكالسيوم

الفصل السادس عشر الترهير

The Control of Flowering

تتضمن دورة حياة النباتات الزهرية طورين أساسيين هما:

Vegetative growth phase

أ — طور النمو الخضري

Reproductive phase

ب - الطور التكاثري

وقد يكون هذان الطوران متميزين في بعض النباتات كالقمع وتباع الشمس، حيث ينتهي نمو المجموع الخضري بنورة زهرية Inflorescence. إلا أن هذا التميز قد لايكون واضحاً في نباتات أخرى مثل الفاصوليا والطماطم حيث تتكون الأزهار أبطياً مع استمرار نمو المجموع الخضري. وبالرغم من ذلك، فإن هناك في كل الأحوال حدود معينة للنمو الخضرى في تلك النباتات.

تجري عملية الانتقال من طور النمو الخضري إلى الطور التكاثري بطريقة مثيرة (دراماتيكية) Dramatic والتي تشمل تغيرات في نمط التميز Differentiation عند منطقة الأنسجة الإنشائية القمية والتي تؤدي إلى تكون وتطور الأعضاء الزهرية من أوراق الكأس والتويج فضلاً عن المتوك والكربلات. وتجري عملية الانقسام الميوزي Meiosis في التراكيب الأخيرة لتكوين حبوب اللقاح والأكياس الجنينية فيها. وباندماج الأنوية الذكرية والبيضات تتكون الأجنة التي تعيد دورة الحياة ثانية.

تشترك في عملية التزهير تركيبات متخصصة مختلفة تماماً عن التركيبات التي تساهم في طور النمو الخضري. وتدعى الأحداث التي تجري في قمة المجموع الخضري لإنتاج الأزهار بالإثارة الزهرية Floral evocation. وتختلف النباتات في توقيت التزهير، فقد يرتبط ذلك مع عمر النبات وحجمه والذي يسمى بالتنظيم الذاتي التزهير، فقد يرتبط ذلك مع عمر النبات تحتاج إلى إشارات بيئية خاصة والتي يُطلق عليها بالاستجابة النوعية أو الإجبارية، (Obligate)، كما في نبات الشبيط Walitative response (Obligate)، وثمة نباتات أخرى تسرع في عملية التزهير

بإشارات بيئية معينة إلا أنها في نهاية الأمريمكن أن تزهر بغياب مثل هذه الإشارات والمتي يطلق عليها بالاستجابة الكمية أو الاختيارية (Facultative) كما في نباتات الحبوب الربيعية Spring cereals. وتعتمد عملية التزهير في المجموعة الأخيرة على أنظمة تزهير ذاتية وبيئية. وعليه فإن عملية التزهير في النباتات الراقية منظمة بواسطة نوعين من العوامل:

- ألية البيئية Environmental factors. مثل طول النهار ودرجة الحرارة. وتدعى البية الستجابة النبات لطول النهار لإحداث الترهير بالتأقت الضوئي Photoperiodism. أما ألية استجابة النبات للبرودة لإحداث الترهير فتدعى بالارتباع Vernalization. هذا فضلاً عن عوامل بيئية أخرى مثل الإشعاع الضوئي Light radiation.
- ب العوامل الداخلية Endogenous factors: مثل الإيقاعات اليومية Mormones: مثل الإيقاعات اليومية Nutrients

إكتمال نمو النبات Plant Maturity

يوصف النبات بأنه حديث أو غض Juvenile عندما يكون في الطور الخضري من النمو، لكنه يصبح مكتمل النمو حينما يدخل مرحلة إنتاج الأزهار. وأثناء عملية الانتقال من طور الحداثة Juvenility إلى طور اكتمال النمو Maturity لابد من حدوث تغييرات في الخصائص الخضرية. وتشمل تلك التغييرات الشكل الظاهري للأوراق وترتيبها على الساق والقدرة التجذيرية Rooting capacity وغييرها. والنباتات التي أكملت مرحلة الحداثة فإنها تدخل مرحلة اكتمال النمو باتجاه التزهير Ripeness-to-flower .

أ - التغيرات في القمة النامية للمجموع . Changes in Shoot Apex

الخضري للنباتات الزهرية بثلاث مراحل تطورية وهي:

اً طور الحداثة Juvenile phase

Adult vegetative phase حلور البلوغ الخضري - ٢

Adult reproductive phase حلور البلوغ التكاثري

والفرق الرئيسي بين طور الحداثة وطور البلوغ الخضري هو أن الأخير يمتلك القدرة على تكوين التراكيب التكاثرية. كذلك فإن عملية الانتقال هذه تتزامن في الغالب مع تغيرات في شكل الورقة وترتيب الأوراق وتكوين الأشواك والقدرة التجذيرية فضلاً

عن قدرة الاحتفاظ بالأوراق خصوصاً في النباتات النفظية Deciduous. وتحدث تلك التغيرات في مختلف أنواع النباتات خصوصاً النباتات الخشبية. وتبدو عملية التحول تدريجية (شكل ٢١-١)، حيث أن التنظيم الزمني للمراحل الثلاث ينعكس على التدرج المكاني للحداثة والبلوغ على طول المحور الخضري. وبما أن النمو الطولي محدد في الأنسجة الإنشائية القمية فإن الأنسجة والأعضاء الحديثة تتكون أولاً عند قاعدة المجموع الخضري وتليها الأعضاء الخضرية البالغة وأخيراً التراكيب التكاثرية (شكل ٢١-٢). وتتراوح فترة طور الحداثة من عدة أيام في النباتات العشبية وحتى عشرات السنين في النباتات الخشبية. ومن الجدير بالملاحظة فإن التراكيب الخاصة بطور الحداثة تشغل معظم جسم النبات في النباتات الخشبية وتتركز التراكيب الخاصة بطور البلوغ الخضري والتكاثري في المناطق الطرفية والمحيطية للمجموع الخضري.

أوضحت الدراسات والبحوث أن وصول النباتات حجماً كبيراً يعد أكثر أهمية من العمر الزمني في تحديد عملية الانتقال إلى طور البلوغ. فقد وجد أن المظروف التي تعيق النمو مثل نقص العناصر والضوء المنخفض والإجهاد المائي ونزع الأوراق Defoliation فضلاً عن درجات الحرارة المنخفضة يمكن أن تطيل فترة طور الحداثة وأن تسبب إعادة طور الحداثة Rejuvenation للأغصان البالغة. وبالعكس من ذلك فإن الظروف التي تشجع النمو النشيط من شأنها أن تعجل من عملية الانتقال من طور الحداثة إلى طور البلوغ والتزهير. وقد وجد أن النبات لابد وأن يصل حجماً معيناً حتى يمكنه الاستجابة إلى محفزات التزهير.

ب حركة المغذيات والهرمونات إلى قمة الساق

Movement of Nutrients and Hormones to the Shoot Apex

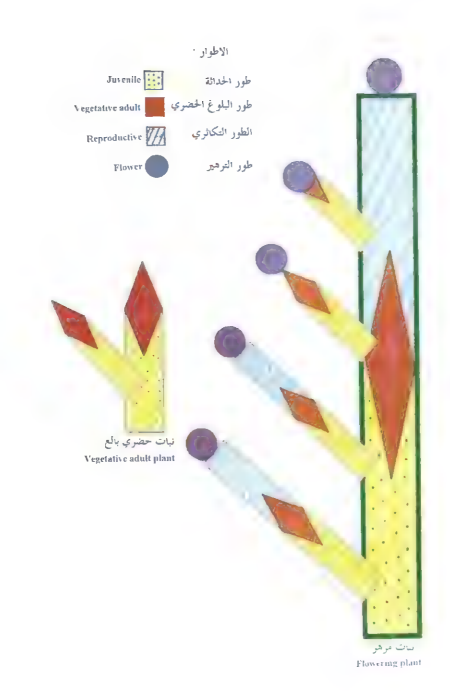
تتطلب عملية الانتقال من طور الحداثة إلى طور البلوغ مشاركة عوامل عديدة أهمها:

- ١- دور المغذيات: يؤدي تجهيز الكربوهيدرات إلى قمة المجموع الخضري دوراً مهماً في عملية الانتقال إلى طور البلوغ. ويبدو أن تجهيز المغذيات يساعد في زيادة حجم القمة النامية.
- ٢- دور هرمونات النمو: دلت نتائج البحوث والدراسات التي أنجزت في السنوات المضية بأن المعاملة الخارجية للنباتات بالجبريلين المعاملة الخارجية للنباتات بالجبريلين من شأنها إسراع عملية التزهير فيها وهي في طور الحداثة. كذلك تعزز دور الجبريلينات الداخلية Endogenous GAs أيضاً في عملية التزهير، حيث أن

المعاملات التي تشجع التزهير في بعض النباتات (الصنوبريات مثلاً) مثل إزالة الجذور ونقص النيتروجين والإجهاد المائي من شأنها أن تزيد تركيز الجبريلينات فيها. وتبدو هذه النتائج مخالفة لما وجد في نبات حبل المساكين Hedera helix فغيره من النباتات الخشبية حيث أن معاملة الجبريلينات تؤدي إلى إرجاع تلك النباتات إلى طور الحداثة. تعكس تلك النتائج التعقيد الملازم لتأثير هرمونات النمو في نمو وتطور النباتات. كذلك هناك عدد من محفزات النمو والتي وصفت على أنها أنواع من هرمونات النمو التي تؤثر في استحثاث عملية التزهير مثل الفلوريجين Florigen والأنثيسين Anthesin والارتباعين (فيرنالين) Vernalin قد تؤدي



شكل (١-١٦) شكل Acacia heterophylla شكل (١-١٦) التحولات التدريجية من طور الحداثة إلى طور البلوغ في نبات أكاسيا Taiz and Zeiger, 1998)



شكل (٢-١٦) تدرج الأطوار على طول محور النبات ابتداءً من الجزء الأسفل: طور الحداثة وطور البلوغ الخضري والطور التكاثري والأزهار (Taiz and Zeiger, 1998)

التا ُقت الضوئي Photoperiodism

يمكن تعريف التأقت الضوئي بأنه استجابة الكائن الحي لطول النهار. وقد حور بعض العلماء هذا التعريف ليشمل فترة الظلام أيضاً، حيث أن فترة الظلام مهمة لدرجة أكبر مما لمدى فترة الضوء كما سيتضح لاحقاً. وفي الحقيقة بأن قدرة الكائنات الحية في كشف طول النهار تجعل بالإمكان لحادثة ما أن تحدث في وقت محدد من السنة محدثة الاستجابة الفصلية Seasonal response. كما تمتلك الكائنات الحية الية يمكن من خلالها تحديد حدوث حادثة بعينها في وقت محدد من اليوم محدثة الاستجابة اليومية Daily response. وتتباين استجابات النباتات مع تغيرات فترات الضوء والظلام والتي يمكن أن تكون بطرق مختلفة منها النمو الخضرى واستطالة السلاميات والتزهير وإنبات البذور وانفصال الأوراق وغيرها، ولكن عملية التزهير هي الاستجابة الأولى التي درست باستفاضة. وكانت أولى الدراسات العلمية الجادة قد أنجزت في بدايات القرن العشرين الميلادي على نبات القنب Hemp) Cannabis) الذي يُزهر إذا تعرض إلى فترة إضاءة قصيرة (٦ ساعات يومياً)، بينما يبقى هذا النبات في الحالة الخضرية الدائمة حيثما يتعرض إلى فترات إضاءة طويلة. وجاءت التفسيرات العميقة حول تأثير طول النهار في دورة حياة النباتات في العشرينيات من القرن العشرين الميلادي من قبل اثنين من الباحثين الأمريكيين (Garner and Allard, 1920) على صنفين من النباتات هما نبات التبغ Nicotiana tabacum ونبات فول الصويا Glycine max. فقد وجدا أن الصنف الجديد من التبغ Maryland Mammoth ينمو بقوة ويعطى التراكيب الخضرية فقط خلال أشهر الصيف لكنه لايزهر. ولكن حينما ينمى هذا النبات في بيت زجاجي خلال فصل الشتاء فإنه يزهر ويُنتج التمار بغزارة. كذلك عندما تُنمى نباتات فول الصويا (صنف Biloxi) بفترات متعاقبة خلال فصلي الربيع والصيف، فإن كافة النباتات تُزهر في نهاية فصل الصيف. وهذا يعنى أن فترة النمو الخضري تقصر باضطراد مع تأخر مواعيد الزراعة. وقد حاول الباحثان تنظيم عملية التزهير لهذين النباتين بتغيير درجات الحرارة والمغذيات ورطوبة التربة، بيد أن هذه المحاولات لم يحالفها النجاح. وقد كان لتقصير فترة الضوء اليومي لساعات قليلة تأثيراً كبيراً في استحثاث التزهير. وقد أطلق هذان الباحثان مصطلح التأقت الضوئى Photoperiodism على استجابة هذه النباتات إلى طول النهار. وجرى تعميم هذا المصطلح ليشمل استجابات التزهير التي تقوم بها كافة النباتات لطول الفترة الضوئية اليومية، مما حدى بالعلماء إلى تقسيم النباتات إلى ثلاث مجموعات رئيسية.

- أ- نباتات النهار القصير الزهرية (Short-Day Flowering Plants (SDPs): وهي النباتات التي تُزهر عندما يصبح النهار أقصر من فترة حرجة معينة. وهذه النباتات لايمكنها أن تُزهر إذا تعرضت إلى نهار أطول من تلك الفترة الحرجة. وتختلف النباتات في طول النهار الحرج Critical day length.
- ب نباتات النهار الطويل الزهرية (Long-Day Flowering Plants (LDPs): وهي النباتات التي تُزهر عندما تتعرض إلى نهار أطول من فترة حرجة. كذلك فإن هذه النباتات لايمكنها أن تُزهر إذا تعرضت إلى نهار أقصر من تلك الفترة الحرجة. وتختلف هذه الفترة الحرجة أيضاً حسب نوع النبات.
- ج النباتات الزهرية المحايدة لطول النهار (Day-Neutral Flowering Plants (DNPs): وهي النباتات النباتات الوسطية النباتات التي لاتتأثر كثيراً بطول النهار ويمكن تسميتها النباتات الوسطية Intermediate plants.

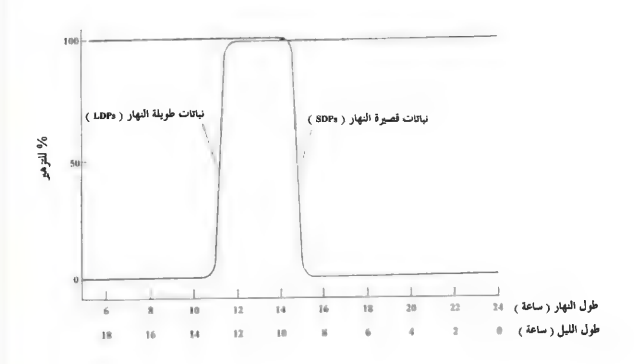
يوضح الجدول (١٦-١) بعض الأمثلة للمجموعات الثلاث من النباتات.

ومن الأهمية بمكان فهم مبدأ طول النهار الحرج Critical day length وبالتالي يمكن التصيير بين SDPs و SDPs. فنبات الشبيط Xanthium ونبات السكران الأسود Hyoscyamus niger يُزهران في نهارات تتراوح أطوالها بين ١٢ ساعة و ١٥ ساعة. ويعد النبات الأول SDP بينما يعد النبات الثاني IDP. ويمكن تفسير ذلك بأن نبات الشبيط يُزهر عندما يصبح طول النهار أقصر من ١٥٥ ساعة يومياً بينما يُزهر نبات السكران الأسود عندما يصبح النهار أطول من ١١ ساعة يومياً. وهذا ما يُفسر التداخل في طول النهار المؤثر في تزهير النباتين (شكل ١٦-٣). ومن الجدير بالذكر فإن عملية التزهير تحتاج إلى استحثاث ضوئي تختلف مدته حسب نوع النبات. كما ليس بالضرورة أن يكون ذلك الاستحثاث مستمراً للفترة المحدة حتى يحدث التزهير، وإنما يمكن أن يتم يكون ذلك الاستحثاث مستمراً للفترة المحدة حتى يحدث التزهير، وإنما يمكن أن يتم يحتاج فترة دنيا تبلغ ٢٥ نهاراً طويلاً لاستحثاث التزهير. فلو تعرض هذا النبات إلى عشرة نهارات طويلة فقط فإنه يبقى في الحالة الخضرية، ولكن إذا تعرض هذا النبات عشرة نهارات طويلاً فإن ذلك من شأنه استحثاث التزهير.

غاذج من المجموعات الثلاث من النباتات حسب استجابتها لطول الفترة الضوئية

جدول (١٦١)

الإسم الشائع		الإسم العلمي	المجموعة النباتية	
Red goosefoot		Chenopodium rubrum	نباتات النهار القصير الزهرية	
Poinsettia	البونسيتة	Euphorbia pulcherrima		
Soybean	فول الصويا	Glycine max		
Tobacco		Nicotiana tabacum		
(Maryland Mam	moth) التبع			
Japanese morning Glory		Pharbitis nil		
نجمة الصباح البابانية				
Cocklebur	الثبيط	Xanthium strumarium		
Swiss chard	البنجر	Beta vulgaris	نباتات النهار الطويل الزهرية	
Black henbane	السكران الأسود	Hygoscyamus niger		
Rye grass		Lolium sp		
Radish	الفجل	Raphanus sativus		
Spring rye	الشليم الربيعي	Secale cereale		
Spinach	السيانخ	Spinacea oleracea		
Spring wheat	القمح الربيعي	Triticum aestivum		
Cucumber	الخيار	Cucumis sativus	النباتات الزهرية المحايدة لطول	
Sunflower	تباع الشمس	Helianthus annuus	النهار	
Common bean	الفاصوليا	Phaseolus vulgaris		
Garden pea	البسلة	Pisum sativum		
Com	الذرة	Zea mays		



شكل (٣-١٦) شكل (٣-١٦) شكل (٣-١٦) شكل (٣-١٦) توضيح فكرة طول النهار الحرج لنبات الشبيط Xanthium strumarium (من نباتات الشهار الحرج للنبات الأول هو أقصر من ٥,٥١ ساعة يومياً وطول النهار الحرج للنبات الثاني هو أطول من ١١ ساعة يومياً الحرج للنبات الثاني هو أطول من ١١ ساعة يومياً (Hopkins, 1995)

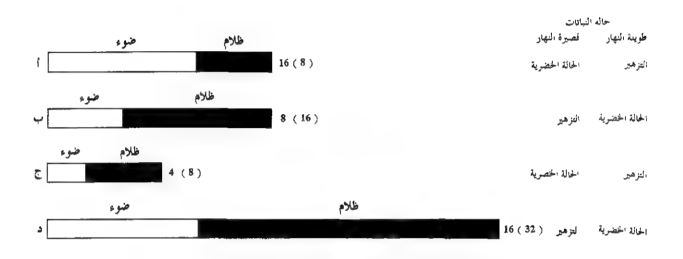
دور فترة الظلام في التا قت الضوئي Role of Dark Duration on Photoperiodism

يوحي الفهم الحرفي لمصطلح التأقت الضوئي بأهمية فترة الضوء فحسب، ذلك أن هذا المصطلح يعني الضوء Light (Photo) Duration والفترة المصطلح يعني الضوء Light). لكن الدراسات حول هذا الموضوع قد أكدت على أهمية فترة الظلام في تزهير النباتات حيث لم تثبت أهمية طول الفترة الضوئية أو الطول النسبي للنهار والليل في تلك العملية. وجاءت التجارب التي أجراها بعض العلماء (Hamner and Bonner, 1938) على نبات الشبيط لتؤكد على ذلك. يعد هذا النبات من نباتات النهار القصير SDPs، حيث أن هذه النباتات تزهر عندما تتجاوز فترات الظلام ٥ر٨ ساعة يومياً أثناء الدورات اليومية (٢٤ ساعة) من النهار والليل. لكن هذا النبات يبقى في الحالة الخضرية عندما ينمو بنهارات مدتها ٤ من النهاد وليالي مدتها ٨ ساعات. كذلك فإن نمو النبات في دورات يومية مدتها ٤ الإضاءة في هذه الحالة أقصر بكثير من الفترة الضوئية الحرجة التي مقدارها ٥ر٥٠ ساعة يومياً. ومن جانب آخر، فإنه عندما ينمو النبات بدورات يومية مدتها ١٢ ساعة يومياً. ومن جانب آخر، فإنه عندما ينمو النبات بدورات يومية مدتها ١٢ ساعة يومياً قد تجاوزت طول النهار الحرج (شكل ٢١-٤).

من جانب آخر فقد أجريت تجارب مماثلة على نباتات النهار الطويل LDPs مثل نبات السكران الأسود والبنجر Beta vulgaris والقمح (الربيعي) Triticum aestivum. هذه النباتات تحتاج فترة ظلام أقصر من حد أقصى حرج كي تزهر. كما يمكن أن يُستحث التزهير في هذه النباتات بغض النظر عن طول فترة الضوء طالما كانت فترة الظلام أقصر من الحد الحرج (شكل ١٦-٤).

يمكن أن نستنتج من هذه التجارب مايلي:

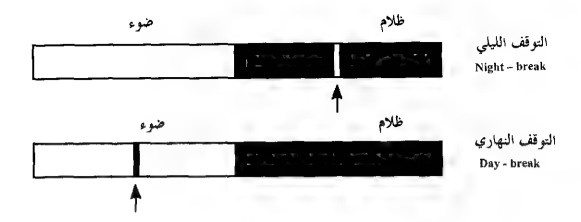
۱ الطول النسبي للنهار والليل ليس العامل المحدد لظاهرة التأقت الضوئي ذلك أن نسبة النهار إلى الليل متساوية في الحالات ب، ح، د من الشكل (١٦-٤) إلا أنها أعطت نتائج مختلفة.



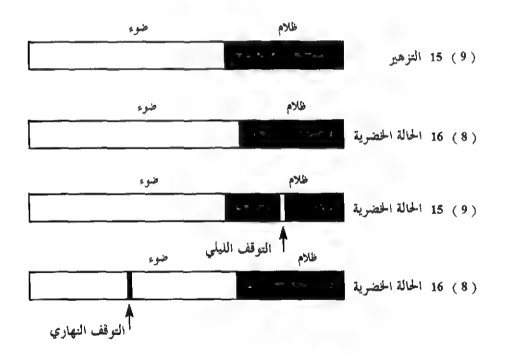
شكل (١٦-٤)

دور الظلام في تزهير النباتات قصيرة النهار مثل نبات الشبيط والنباتات طويلة النهار مثل نبات السكران الأسود (تشير الأرقام بين الأقواس إلى فترة الظلام اليومي، بينما تشير الأرقام خارج الأقواس إلى فترة الضوء اليومي) Y طول فترة الظلام هي العامل المهم في استحثاث التزهير، حيث أكدت التجارب حدوث عملية التزهير طالما كانت فترة الظلام ضمن الحدود المؤثرة لكل مجموعة من النباتات. فالنباتات قصيرة النهار SDPs تُزهر إذا زادت فترة الظلام عن عدد معين من الساعات، بينما تُزهر النباتات طويلة النهار LDPs إذا نقصت فترة الظلام عن عدد معين من الساعات.

لقد أعطب تجارب التوقفات الليلية Night - breaks والتوقفات النهارية Day - breaks تأكيداً جديداً على أهمية فترة الظلام فحسب في استحثاث التزهير لمختلف أنواع النباتات، والتوقف الليلي هو في حقيقته تعريض النبات إلى فترة إضاءة قصيرة عند منتصف فترة الظلام اليومي. وعلى العكس من ذلك فإن التوقف النهاري هو تعريض النبات إلى فترة ظلام قصيرة عند منتصف فترة النهار اليومي (شكل ١٦-٥). فعندما تُقطع فترة الظلام اليومي أثناء نمو نبات الشبيط (من النباتات قصيرة النهار SDPs) بفترة قصيرة من الضوء (دقيقة واحدة من ضوء المصباح العادي) في الأيام التي فيها تستحث عملية التزهير، يُلاحظ بقاء النبات في العالة الخضرية. ومن جانب أخر فإن قطع فترة الضوء اليومي للنبات نفسه بفترة قصيرة من الظلام في الأيام التي فيها يبقى النبات في المالة الخضرية فإن النبات يبقى كذلك دون أن تستحث عملية التزهير (شكل ١٦-١٦).وتوصل الباحثون أيضاً إلى نتائج تؤكد أهمية طول فترة الظلام في استحشاث التزهير في النباتات ذات النهار الطويل. إن تعريض هذه النباتات إلى فترات ظلام قصيرة (توقف نهاري) أثناء النهار الطويل في الأيام التي فيها تستحث عملية التزهير فإن ذلك لايفير من قدرة هذه النباتات على التزهير كون العامل المحدد هو الليل الأقصر من الحد الأقصى الحرج وليس طول النهار، ومن ناحية أخرى فإن التوقفات الليلية للأيام التي فيها تبقى النباتات في الحالة الخضرية من شأنها استحثاث التزهير في هذه النباتات كونها تؤدي إلى تقصير فترة الظلام وجعلها ضمن الحدود المؤثرة في التزهير (شكل ١٦-٧).



شكل (١٦-٥) شكل تخطيطي يوضع التوقف الليلي Night-break والتوقف النهاري Day-break (الأسهم تدل على التوقفات)

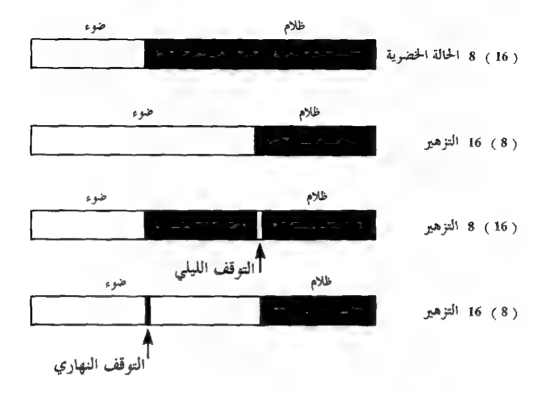


شكل (٦-١٦)

تأثير التوقفات الليلية والتوقفات النهارية في تزهير نبات الشبيط

(تشير الأرقام بين الأقواس إلى فترة الظلام اليومي، بينما تشير الأرقام خارج الأقواس إلى فترة النهار اليومي)

(Hopkins, 1995)



شكل (٧-١٦)

تأثير التوقفات الليلية والتوقفات النهارية في تزهير نباتات النهار الطويل مثل نبات السكران الأسود

(تشير الأرقام بين الأقواس إلى فترة الظلام اليومي، بينما تشير الأرقام خارج الأقواس إلى فترة النهار البومي)

(Taiz and Zeiger, 1998)

Mechanisms of Photoperiodism آليات التا قت الضوشي

بالرغم من أن عملية التحول من الحالة الخضرية إلى الحالة الزهرية تجري في الأنسجة الإنشائية للقمم النامية وكذلك في البراعم الإبطية، فإن الورقة هي العضو النباتي الذي يتحسس إشارة التأقت الضوئي وليس قمة الساق. وتقوم الورقة ببدء سلسلة من إشارات تتواصل مع القمة النامية لاستحثاث التزهير. وهذا يتطلب

بالضرورة نقل محفز التزهير Floral stimulus من الورقة إلى القمة النامية. كذلك يستدعي الأمر التفكير بدور الورقة في تحديد وقياس الوقت. وعليه يمكن مناقشة ثلاث جوانب لفهم اليات التأقت الضوئي:

1 - الضوء وهرمونات التزهير Light and Flowering Hormones

إن دور الضوء في حث محفزات التزهير في مختلف أنواع النباتات قد جذب اهتمام الكثير من الباحثين والعلماء. ويبدو أن دور التعرض للضوء قبل فترة الظلام غير واضح ذلك أن تلك المتطلبات تتباين وتعتمد على الأنواع النباتية وظروف النجارب، فلإحداث تزهير أقصى مع فترة ظلام واحدة محفزة فإن نبات الشبيط يحتاج نهارات بمدى ٨ إلى ١٢ ساعة ضوء، ونبات Pharbitis يحتاج على الأقل ست ساعات ضوء. وفي نباتات أخرى مثل نبات Kalanchoe فإن ثواني قليلة من الضوء كل يوم كافية لاستحثاث التزهير فيها. وحينما تكون هناك ضرورة لفترات ضوء طويلة فإن منتجات عملية البناء الضوئي قد تكون مهمة لاستكمال عمليات قد بدأت في الظلام، ولكن حينما تكون فترات طفيفة من الضوء فعالة للتزهير فإنه من الواضح بأن عملية البناء الضوئي غير مشمولة في تلك العملية ولابد من البحث عن تفسير آخر لدور الضوء.

وإضافة إلى ماتقدم فإن هناك حالات عديدة يكون السيل الضوئي العالي مهماً أيضاً بعد فترة الحث الظلامي لعملية التزهير. وهناك تفسيران بهذا الخصوص:

- أ قد توفر فترة الضوء بعد الظلام الحاث تياراً من نواتج عملية البناء الضوئي والتي تقوم بتعجيل نقل محفزات المتزهير خارج الورقة.
- ب قد يتعرض محفز التزهير للتحلل أو التثبيط في الورقة إذا طالت فترة الظلام أكثر مما يجب. وعليه فقد اقترح بعض العلماء بأن الضوء ضروري لمنع ذلك التثبيط.

ومن هذين التفسيرين فإن الضوء المسنبَّقُ الحاث يكون من خلال تحريك محفز التزهير بسرعة من موقع التثبيط في الورقة.

وفي الشلاثينيات من القرن العشرين الميلادي اقترح بعض الباحثين بأن محفز التزهير قد يكون ذو طبيعة هرمونية، حيث اقترحوا اسم فلوريجين Florigen ليُطلق على محفز التزهير. وحقيقة الأمر أن موضوع الفلوريجين يكتنفه الغموض حيث لم يستطع الباحثون عزله ودراسته وبالتالي كانت النجاحات محدودة بخصوص تشخيص هذا المركب وأن معظم الأدلة جاءت بطرق غير مباشرة ومن تجارب فسيولوجية.

ومن جانب آخر فإن للجبريلينات دور كبير في حث التزهير في النباتات طويلة

النهار عند ظروف النهارات القصيرة. بيد أن ذلك لايعني أن الفلوريجين والجبريلين متكافئان في حثهما للتزهير. وقد أثبتت البحوث هذا الاستنتاج من خلال النتائج الآتية:

- أ استحثاث الجبريلين لعملية التزهير محصورة كلياً بالنباتات طويلة النهار والتي تنمو بالشكل الوردي Rosettes في الأيام ذات النهارات القصيرة.
 - ب قد تعوض الجبريلينات معاملة البرودة لبعض تلك النباتات لاستحثاث التزهير.
- ج الجبريلين لايحث التزهير في النباتات قصيرة النهار النامية في النهارات الطويلة.

وحديثاً، وضع بعض العلماء الروس فرضية هرمونات التزهير، وهي أن هناك هرمونين هما الجبريلين ومادة افتراضية تسمى انثيسين Anthesin حيث افترض هؤلاء العلماء أن الجبريلين لايشجع التزهير في النباتات قصيرة النهار وبالتالي فإن هذه النباتات تحوي كمية كافية من الجبريلين لكنها تفتقر إلى هرمون الإنثيسين وأن عملية بناء هذا الهرمون يمكن أن تُنَشَّطُ بالأيام القصيرة. أما النباتات طويلة النهار فإنها تحوي كمية كافية من الإنثيسين لكنها تفتقر إلى الكمية الكافية من الجبريلين وعليه فإن بناء الجبريلين يتحفز بالأيام الطويلة. وبالمقابل فإن النباتات المحايدة تُزهر بغض النظر عن طول النهار ذلك أن هذه النباتات بمقدورها بناء مستويات كافية من هذين الهرمونين.

ب - دور الفايتوكروم Role of Phytochrome

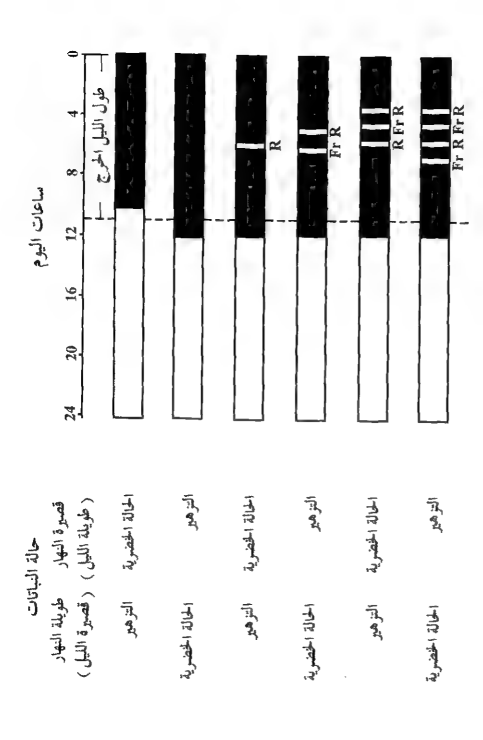
أكدت تجارب التوقفات الليلية Night breaks باستعمال الضوء الأحمر والضوء الأحمر البعيد على مختلف أنواع النباتات بأن للفايتوكروم دور في عملية التزهير. وقد اتضح أن تثبيط عملية التزهير بتأثير التوقفات الليلية في النباتات قصيرة النهار كان واحداً من الاستجابات الفسيولوجية الأولى تحت سيطرة الفايتوكروم. وبينت التجارب أن التوقفات الليلية تصبح فعالة (في الأيام التي تُستحث فيها عملية التزهير) عندما يتعرض النبات لجرعة من الضوء الأحمر (R) Red (R) لإشباع التحول الضوئي من Pr (الشكل غير النشط من الفايتوكروم)، والذي يتسبب في إعاقة عملية التزهير. بيد أن تعرض النبات إلى ضوء الفايتوكروم)، والذي يتسبب في إعاقة عملية التزهير. بيد أن تعرض النبات إلى ضوء الشكل Pfr بعد الضوء الأحمر من شأنه أن يعيد الشكل Pfr (النشط) إلى الشكل Pf (غير النشط) وبالتالي المساعدة في إسراع عملية التزهير. وعملية الانعكاس (أحمر بعيد) قد تجلت أيضاً في النباتات طويلة النهار، فعند تعريض هذه النباتات إلى ضوء أحمر لفترة قصيرة (في الأيام التي تبقى فيها النباتات في الطالة النباتات في الطالة

الخضرية) فإن ذلك من شأنه أن يستحث عملية التزهير فيها. أما عند تعريض تلك النباتات وتحت ذات الظروف إلى ضوء أحمر بعيد بعد الضوء الأحمر لفترات قصيرة فذلك يجعل النباتات تبقى في الحالة الخضرية، وهذا عكس مايحدث في النباتات قصيرة المنهار (شكل ١٦-٨).

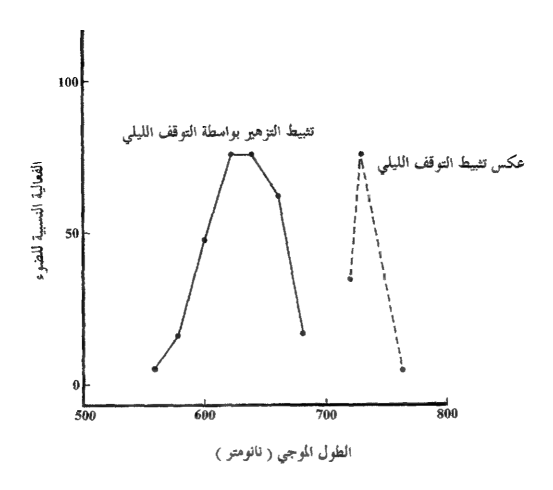
وقد أشارت الدراسات في الأربعينيات من القرن العشرين الميلادي بأن تأثير المضوء الأحمر كان بنفس درجة تأثير التوقفات النهارية والتي تأكدت من خلال تأثيراتها في الفعل الطيفي Action spectrum والتي تعني في هذه الحالة حدوث التزهير أو بقاء الحالة الخضرية (شكل ١٦-٩).

ج - تا ثير الساعة البيولوجية (الا حيائية) The Effect of Biological Clock

أوضحت نتائج البحوث أن الفايتوكروم قد لايكون العامل الوحيد في استحثاث التزهير لمختلف أنواع النباتات، حيث أشارت تلك البحوث إلى دور نظام ضبط الوقت الداخلي Internal time - measuring system أو مايسمى بالساعة البيولوجية Biological clock. ومن الجدير بالذكر فإن جوانب عديدة من سلوك النبات والمتي تشمل حركات الأوراق Leaf movement و التاقت الضوئي وغيرها تُظهر تذبذبات Oscillations أو إيقاعات Rhythms



شكل (٨-١٦) تأثير التوقفات الليلية باستعمال ضوء أحمر وضوء أحمر بعيد في التزهير لمختلف أنواع النباتات (Taiz and Zeiger, 1998)



شكل (٩-١٦) شكل المربيط Action spectrum للسيطرة على التزهير بواسطة التوقفات الليلية في نبات الشبيط (Taiz and Zeiger, 1998)

وهبل الدخول في مناقشة تأثير أو دور الساعة البيولوجية لابد من مناقشة خصائصها وملامحها. وبالرغم من أن ملاحظات العلماء والباحثين قد بدأت في وقت مبكر جداً (منذ منتصف القرن الثامن عشر الميلادي) حول سلوك النبات وعلاقته بالتغيرات اليومية من ضوء وظلام، إلا أن الصورة قد اكتملت تقريباً في القرن العشرين الميلادي عندما تحسينت تقنيات الحفاظ على ظروف ثابتة من الضوء ودرجة الحرارة. فقد لاحظت Rose Stoppell في العشرينيات من القرن المذكور بأن وضع الأوراق على نبات الفاصوليا ومركة العشرينيات من القرن المنكور بأن وضع الأوراق على نبات الفاصوليا وقت معين من الليل (٣ إلى ٤ صباحاً) من كل يوم

عادي (٢٤ ساعة). وفي الحقيقة بأن النباتات والكائنات الحية الأخرى تتعرض بشكل اعتيادي إلى دورات يومية من الضوء والظلام وبالتالي فإن تلك الكائنات تُظهر سلوكاً إيقاعياً Rhythmic behaviour بالاشتراك مع تلك التغيرات. وقد عزي ذلك إلى مؤقت داخلي Internal timer الذي يقوم بتنظيم حركات النبات بدقة متناهية. وتوالت البحوث لتؤكد على دور هذا المؤقت في مجالات كثيرة من سلوك النبات. وقد وضع علماء النبات تصورات عن الإيقاعات البيولوجية (الأحيائية) Biological Rhythms مع الوقت حيث يمكن التعبير عنها بذات الطريقة التي نعبر فيها عن ظواهر الموجات الفيزيائية Physical wave phenomena وباستخدام المصطلحات والتعبيرات نفسها. وتُظهر الإيقاعات اليومية Circadian rhythms عدداً من الخصائص المميزة كما هو موضح في الشكل (١٦-١٦)، حيث تدعى الفترة الزمنية المحصورة بين نقطتين متكررتين في الدورة بالفترة Period، أما الطور Phase فهو أية نقطة في الدورة يمكن تشخيصها وتعريفها من خلال علاقتها ببقية الدورة. وهناك نقاط أكثر وضوحاً في الدورة الإيقاعية وهي الحدود القصوى Peak والحدود الدنيا Minimum، أما السعة Amplitude للإيقاع البيولوجي (الأحيائي) فهو عبارة عن المسافة بين الحدود القصوى والحدود الدنيا. ويمكن أن تتغير السعة بتغير دورات الضوء والظلام، كما تنحرف الإيقاعات اليومية أيضاً إذا نمى النبات في ظلام مستمر أو ضوء مستمر، ويكون ذلك الانحراف فقداً للوقت واكتساباً له وبالتالي قد تصبح الدورة الإيقاعية اليومية أطول أو أقصر من ٢٤ ساعة. وتحت الظروف الطبيعية، تجري عملية توقيت الساعة البيولوجية بدورة مقدارها ٢٤ ساعة وذلك بإشارات بيئية أهمها مرحلة الانتقال من الضوء والظلام عند الغروب وكذلك المرحلة الانتقالية من الظلام إلى الضوء عند الشروق. وقد أطلق مصطلح Zeitgebers على تلك الإشارات والذي يعنى باللغة الألمانية مانح الوقت Time giver. وحينما تُستبعد الإشارات الخاصة بالتوقيت مثل نقل النبات إلى ظلام مستمر فإن الإيقاع اليومي يصبح غير مقيداً Free-running حيث يتغير من ٢٤ ساعة إلى ٢٦ ساعة (على سبيل المثال) كما هو موضح في الشكل (شكل ١٦-١١). وبالرغم من أن الإيقاعات عبارة عن أنشطة غريزية (فطرية) إلا أنها تحتاج إلى إشارات بيئية مثل الضوء ودرجة الحرارة لبدء تلك الإيقاعات.

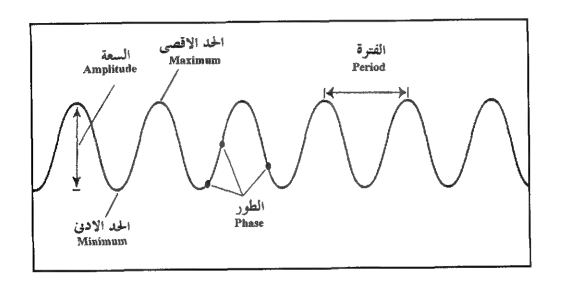
قياس وقت التا قت الضوئي Photoperiodic Time Measurement

قدمت نظريتان لقياس وقت التأقت الضوئي:

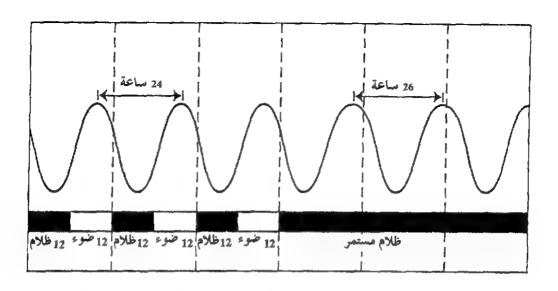
۱- نظرية مُوْقِنُتُ الفواصل الكيموحيوية Biochemical Interval Timer Theory

وضعت هذه النظرية لتوضع أن طول فترة الظلام الحرج يمكن قياسها عن طريق

ظهور واختفاء بعض المركبات الأيضية. فحينما أظهرت الأفعال الطيفية الضوئية أن الفايتوكروم هو المستقبل الضوئي المسؤول عن ظاهرة التوقفات الضوئية (النهارية) Light breaks، فإنه من المنطقي الاستنتاج بأن Pfr الذي يظهر عند نهاية الفترة الضوئية يثبط التزهير على الأقل في النباتات قصيرة النهار. وعليه فإن طول فترة الظلام الحرج تمثل الزمن اللازم لانخفاض Pfr إلى قيمة حرجة لازمة لبناء هرمون فلوريجين Florigen الضروري للتزهير. كما أن تأثير التوقف الظلامي باستعمال الضوء الأحمر Red light break في منتصف فترة الظلام الطويل من شأنه أن يرفع مستوى Pfr لاستئناف عملية التوقيت ثانية قبل إنتاج كمية كبيرة من هرمون الفلوريجين الحاث للتزهير.



شكل (١٦-١٦) شكل تخطيطي يوضح الإيقاع اليومي النموذجي الذي يتعرض له الكائن الحي



شکل (۱۱-۱۱)

شكل تخطيطي يوضع وضع الإيقاع اليومي في دورة ضوء - ظلام لمدة ٢٤ ساعة وتغير ذلك الإيقاع اليومي إلى فترة غير مقيدة (٢٤ ساعة مثلاً) بعد نقل الكائن إلى ظلام مستمر (Taiz and Zeiger, 1998)

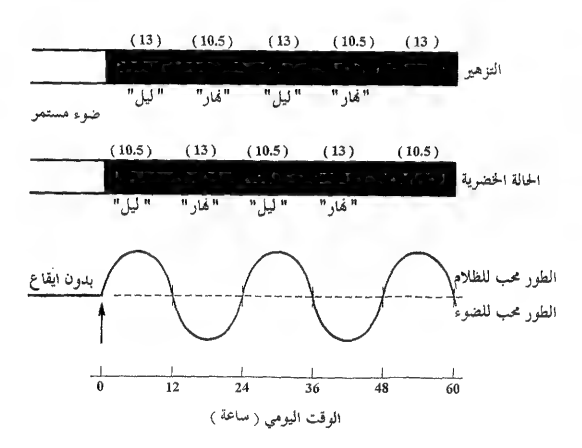
وبالرغم من أن هذه النظرية قد جذبت اهتمام العديد من الباحثين إلا أنها قد واجهت الكثير من الانتقادات والمشكلات أكثر مما قدمت من حلول لتوضيح آلية التأقت الضوئي. فعلى سبيل المثال، فإن نصف عمر Pfr يتراوح بين \ إلى ٥را ساعة، وهذا المدى أقصر بكثير من طول معظم فترات الظلام الحرج. هذا إضافة إلى أنه لاتوجد فروقات مميزة في تجلل الفايتوكروم في بادرات النباتات التي تعاني من الشحوب الظلامي ذات الأصناف المتعددة من التأقت الضوئي. وفي الحقيقة بأن فقد Pfr يعتمد لدرجة كبيرة على درجة الحرارة في معظم النباتات سواءً كانت قصيرة النهار أو طويلة النهار. وفي التسعينيات من القرن العشرين الميلادي وجد أن الفايتوكروم يتصرف بطرق مختلفة في الأنسجة الخضر عنه في الأنسجة الشاحبة ظلامياً، الأمر الذي يستدعي إعادة تقييم انعكاس الفايتوكروم والتوقيت.

٧- نظرية قياس وقت التا قت الضوئى بالإيقاعات اليومية

Theory of Photoperiodic Time Measurement with Circadian Rhythms

أكدت التجارب بأن عملية التزهير في النباتات تُظهر نوعاً من الإيقاعات حيث أوحت النتائج بأن إشارة بدء الضوء Light-on signal عند نهاية فترة الظلام إما أن تشجع أو تتبط عملية التزهير ويعتمد ذلك على كيفية التداخل مع الإيقاع اليومي الداخلي. وقد اقترح Bunning (١٩٣٦) بأن التأقت الضوئي مرتبط ومتداخل مع الإيقاعات اليومية، حيث أفترض بأن الإيقاع اليومي مؤلف من طورين هما: طور محب للضوء اليومية، حيث أفترض بأن الإيقاع اليومي مؤلف من طورين هما طور محب للضوء ويتبادل الطوران كل ١٤ ساعة تقريباً. وحسب فرضية Bunning فإنه عند سقوط الضوء على النبات أثناء الطور المحب للضوء من شأنه تشجيع التزهير، بينما سقوط الضوء أثناء الطور المحب للظلام فإن ذلك يثبط التزهير.

إن نتائج الأبحاث حول هذا الموضوع جاءت مؤيدة لفرضية Bunning، خاصة التجارب التي أجريت على النبات المائي قصير النهار Lemna purpusilla) SDP). يمكن أن يتغذى هذا النبات بطريقة غير ذاتية Heterotrophically (في الظلام) بتزويده بالجلوكوز، وبالتالى يمكن استبعاد فترات الضوء الطويلة كما يمكن السيطرة على التوقيت بواسطة فترات ضوئية مبرمجة وذلك بتعريض النبات إلى ومضات ضوئية تحدد بدء وانتهاء فترات الظلام. وإن كل مايحتاجه هذا النبات للتزهير هو فترتين من ١٥ دقيقة من الضوء لكل ٢٤ ساعة. فحينما يؤخذ هذا النبات من ظروف الضوء المستمر إلى برنامج ضوئي مؤلف من: ١٣ ساعة ظلام - ١٥ دقيقة ضوء - ٥٠ ١٠ ساعة ظلام - ١٥ دقيقة ضوء - فإن ذلك من شأنه استحثاث التزهير. ولكن عند وضع النبات في برنامج ضوئي مؤلف من: ٥ر ١٠ ساعة ظلام - ١٥ دقيقة ضوء - ١٣ ساعة ظلام - ١٥ دقيقة ضوء فإن هذا النبات يبقى في الحالة الخضرية (شكل ١٦-١٣). ولابد للمرء أن يدرك الفرق بين البرنامجين وهو طول فترة الظلام الأولى بعد الضوء المستمر. وتستحث عملية التزهير حينما كانت فترة الظلام الأولى ١٣ ساعة حيث اجتازت هذه الفترة طول الليل الحرج الحاث للتزهير. ويبدو أن ذلك نظاماً عاماً حيث أن إشارة انقطاع الضوء بعد فترة من الضوء المستمر من شأنها بدء عملية الإيقاع. والفيترة الظيلامية الأولى (من صفر إلى ١٢ ساعية من الزمن اليسومي) تمثل الطور المحب للظلام Scotophile أو الطور الليلي Night phase. أما الطور الثاني (من ١٢ إلى ٢٤ ساعة من الزمن اليومي) يمثل الطور المحب للضوء Photophile أو الطور النهاري Day phase. وفي التجارب اللاحقة أكد الباحثون بأن التزهير لهذا النبات يحدث فقط حينما تكون فترة الظلام أطول من طول الليل الحرج والذي يتزامن مع الطور المحب للظلام لإيقاعه اليومي. ومن الجدير بالملاحظة أن هذه التفسيرات لاتنحصر فقط في النباتات الزهرية بل إن كائنات حية أخرى مثل الطيور والحشرات تسلك الطريقة نفسها ذلك أن الفترات الضوئية المبرمجة تسبب في إثارة استجابات متشابهة بخصوص تأثيرات التأقت الضوئي.



شكل (١٢-١٦)

Lemna purpusillia شكل تعظيطي يوضع الفترات الضوئية المبرمجة والسيطرة على التزهير في نبات (نبات قصير النهار)

(Hopkins, 1995)

الارتباع Vernalization

اشتق مصطلح الارتباع Vernalization من الكلمة الروسية Yarovizatsya والتي تعني تهيئة النبات لظروف الربيع التي أطلقها العالم الروسي Lysenko في العشرينيات من القرن العشرين المبلادي. والارتباع هو تطبيق معاملات درجات الحرارة المنخفضة لتعجيل التزهير، ولابد من توخي عدم الالتباس مع التأثيرات المتنوعة لدرجات الحرارة المنخفضة في نمو وتطور النبات ولدرجة الحرارة تأثير مباشر في استحثاث التزهير في بعض النباتات ولكن لابد من التفريق بين هذا التأثير والارتباع، حيث أن الأخير (يشبه التأقت الضوئي) يستحث التزهير بعد تعرض النبات إلى درجات حرارة من التأفت الضوئي) يستحث التزهير بعد تعرض النبات التي تحتاج الارتباع يمكن أن تبقى في الحالة الخضرية أو أن عملية التزهير تتأخر بوضوح. ويمكن أن يبقى الكثير من النباتات بالشكل الوردي Rosettes بدون حدوث استطالة للنبات. وفي باديء من النباتات بالشكل الوردي Rosettes بدون حدوث استطالة للنبات. وفي باديء الأمر كانت عملية الارتباع تدل على قابلية معاملة البرودة لجعل الحبوب الشتوية وهذه المعاملة يمكن تطبيقها على النباتات النامية أو البذور المتشربة ذلك أن البذور وهذه المعاملة يمكن تطبيقها على النباتات النامية أو البذور المتشربة ذلك أن البذور الماقة لاتستجيب لمعاملة البرودة.

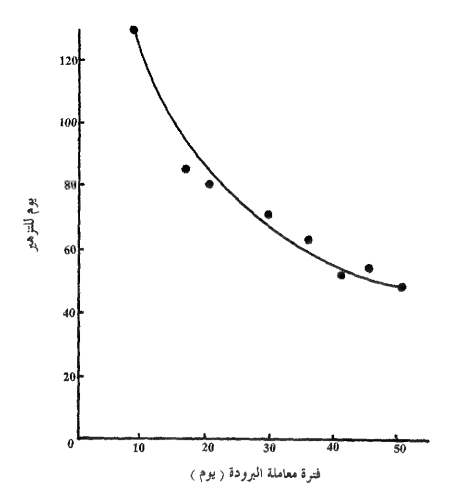
لقد لوحظت هذه الظاهرة منذ وقت مبكر من قبل الزراعيين لكنها لم تأخذ حقها من الاهتمام حتى عام ١٩١٨ من قبل Grassner الذي أوضح بأن متطلبات البرودة للحبوب الشتوية قد أعطت نتائج مقبولة خلال إنبات البذور. وتوالت البحوث والدراسات بعد ذلك لتؤكد على حاجة بعض النباتات إلى معاملات البرودة خلال فترة من نمو النبات لتعجيل التزهير. وقد وجد أن ظاهرة الارتباع توجد عموماً في الحوليات الشتوية لتعجيل التزهير وقد وجد أن ظاهرة الارتباع توجد عموماً في الحوليات الشتوية الشتوية مثل القمح والشعير. وهذه النباتات إذا زرعت في الربيع فإنها تفشل في تكوين الأزهار أو أنها تفشل في إنتاج الحبوب الناضجة أثناء فصل النمو الطبيعي. أما إذا زرعت في موسم الخريف فإنها تنبت وتعطي بادرات صغيرة الحجم تمر خلال موسم البرد حتى موسم الربيع لاتلبث أن تنمو سريعاً والتي تُزهر وتُنتج بشكل عادي في منتصف موسم المبيف. أما الأصناف الربيعية فإنها تُزرع في الربيع وتُزهر وتُنتج منتجل نهاية موسم النمو. من ناحية أخرى، فالنباتات ثنائية الحول تُزهر بشكل عادي و تُنتج وتموت بعد ذلك في الموسم الثاني، وهي أيضاً تمر بشتاء بارد. عصادي و تُنتج وتموت بعد ذلك في الموسم البنجر Beta vulgaris والكرنب (الملفوف)

X

Brassica oleraceae والمجزر Daucus carota ونبات السكران الأسود وغيرها. وتشترك هذه النباتات مع النباتات الحولية في خاصية أن النباتات لابد وأن تتعرض إلى معاملة البرودة كي تتحفز الاستجابات الخاصة بالتأقت الضوئي اللاحقة. وتنمو النباتات ثنائية الحول بشكل وردي والتي تمتاز بقصر السلاميات في الموسم الأول. وخلال الشتاء تموت الأوراق تاركة القمة النامية محمية. وفي الربيع التالي تنمو النباتات حيث تستطيل السيقان وتسمى هذه المرحلة التشمرخ Bolting وتليها مرحلة التزهير.

درجات الحرارة المؤثرة في الارتباع The Effective Temperature in Vernalization

تتباين درجات الحرارة المؤثرة في الارتباع حسب الأنواع النباتية فضلاً عن فترة التعرض لدرجات الحرارة المنخفضة. وعموماً فإن مدى درجات العرارة الفعالة للارتباع يتراوح بين الدرجات أقل من الصفر المئوي ولغاية ١٠ م ولكن معظم تلك الدرجات الحرارية الفعالة تتراوح بين درجة مئوية واحدة وحتى ٧ م. ومدة التعرض لتلك الظروف تكون عادة عدة أسابيع وكلما طالت فترة التعرض لدرجات الحرارة المنخفضة كلما كان الارتباع أكثر ثباتاً حيث أن ذلك من شأنه إحداث تفاعلات أيضية تؤدي إلى جالة الارتباع (شكل ١٦-١٣). ومن جانب آخر فإنه يمكن عكس الارتباع القمح الشتوي الذي تعرض مباشرة بدرجات حرارة عالمية. فيمكن إبطال تزهير نبات القمح الشتوي الذي تعرض لظروف الارتباع إذا أبقي النبات عند درجة ٣٠ من ثلاثة إلى خمسة أيام. بيد أنه في معظم النباتات هناك درجات حرارة محايدة لاتحصل فيها عمليات الارتباع أو عكس الارتباع . فعلى سبيل المثال، فإن لنبات الشليم الشتوي Petkus rye درجة حرارة محايدة عند درجة م. م.



شكل (١٣-١٦) مكل (١٣-١٦) المترات المشار إليها. (Secale cereale) Petkus rye). أنبتت البذور في رمل رطب عند درجة ١ أم للفترات المشار إليها.
يُلاحظ بزيادة فترة التعرض للبرودة يقل عدد الأبام التي يبلغ فيها النبات مرحلة التزهير (Hopkins, 1998)

Mechanism of Vernalization Perception آلية تحسس الارتباع

كما هو معروف فإن عملية الارتباع تكون فعالة في النباتات الحولية النامية أو بذورها النابتة أو المتشربة، لكن النباتات الثنائية الحول من ناحية أخرى لابد من بلوغها حجماً معيناً قبل إمكانية استجابتها للارتباع. فعلى سبيل المثال، نبات السكران الأسود غير حساس قبل بلوغه عشرة أيام ولايصل هذا النبات إلى الحساسية القصوى

X

حتى يصل عمر النبات ٣٠ يوم. وفي كل الأحوال فإن معاملة البرودة تبدو فعالة في مناطق الأنسجة الإنشائية لطرف الساق. وقد تأكد هذا الاستنتاج بتجارب عوملت فيها أجنة مرطبة بمعاملات برودة لمواقع محددة. أما النباتات الثنائية الحول فإن بذورها الجافة لاتستجيب للبرودة وبالتالي فإن أطراف السيقان هي أماكن تحسس الارتباع. وهناك بعض التقارير التي تؤكد على أن الأوراق أو الجذور المعزولة قد تكون حساسة للبرودة في بعض الحالات.

تشير التجارب أن عملية الارتباع عملية حيوية تحتاج إلى طاقة لإتمامها حيث أنها تحتاج إلى أكسجين ومركبات كربوهيدراتية. ويبدو ذلك منسجماً مع تفاعلات أيضية هوائية تحتاجها عملية التزهير وليس عن طريق إيقاف التفاعلات الأيضية المثبطة للتزهير. ومن الجدير تأكيده في هذا المجال، فإن كثير من التفاعلات الأيضية تعانى من الهبوط مع انخفاض درجة الحرارة خلال عملية الارتباع، لذلك فإن استحثاث التزهير بواسطة درجات الحرارة المنخفضة تبدو أكثر تعقيداً مما يمكن تصوره على أنه تنشيط مسار أيضى بحد ذاته. ويبدو أن للهرمونات دور في استحثاث التزهير بعد عملية الارتباع. وأن الخلايا الإنشائية المستحثة بالتبريد والتي حدثت بها تغيرات مستديمة في حالتها الفسيولوجية والوراثية فإنها تقوم بإمرار تلك التغيرات إلى الخلايا البنوية عن طريق الانقسام الخلوي. وإنه عند تطبيق معاملة البرودة على قمة ساق واحد فإن هذه القمة ستُزهر، بينما كافة البراعم الأخرى التي لم تعامل بالبرودة فإنها تبقى في الحالة الخضرية. وقد دلت نتائج التجارب أن ثمة محفزاً خاصاً بالارتباع يسمى الارتباعين (فيرنالين) Vernalin يمكن أن يكون الهرمون المسؤول عن استحثاث التزهير بفعل الارتباع. ويبدو أن الباحثين لم يستطيعوا عزل وتشخيص الارتباعين لحد الآن حيث بقت كمادة افتراضية ليس إلا. وحقيقة الأمر بأن الغموض الكبير يكتنف ماهية مادة الارتباعين فمثلاً البراعم المطعمة تحتاج إلى ارتباع يليه أيام طويلة لاستحثاث التزهير، حيث لايمكن التمييز بوضوح بين انتقال الارتباعين وإمكانية استجابة الأنسجة غير المعرضة للارتباع إلى محفز التزهير ذاته، والذي يمكن أن ينتقل من النسيج المعرض للارتباع تحت الأيام الطويلة.

وثمة تعقيداً لعملية الارتباع وهو الدور المحتمل للجريلينات في استجابة درجة الحرارة المنخفضة، حيث أوضح Lang (١٩٥٧) بأن المعاملة المتكررة لحامض الجبريليك (١٠ مايكروجرام) إلى قمة نبات السكران الأسود وغيره من النباتات ثنائية الحول غير المعرضة لظروف الارتباع، فإن ذلك من شأنه استحثاث التزهير تحت ظروف النهارات القصيرة. ومن جانب آخر، فإن هذا الاستحثاث لايحدث لنبات الشبيط وغيره من

X

النباتات ذات النهارات القصيرة والتي عوملت بالجبريلين تحت ظروف النهارات الطويلة غير المحتّة للتزهير. واتضح أن مستوى الجبريلين يميل للزيادة استجابة لمعاملات درجات الحرارة المنخفضة في أصناف عديدة من النباتات التي تحتاج إلى برودة لاستحثاث التزهير.



الفصل السابع عشر فسيولوجيا الإجهاد Stress Physiology

يُعرُّف الإجهاد Stress في عالم الأحياء بأنه أي عامل خارجي (بيئي) يسبب تأثيرات غير ملائمة للكائن الحي. وتشمل تلك التأثيرات كافة مظاهر الحياة من تغيرات مظهرية (شكلية) وفيزيائية وكيميائية. وتشمل المؤثرات البيئية درجة الحرارة والماء والأملاح والضوء وغيرها. كما أن تأثير تلك العوامل يشمل زيادتها ونقصانها. والإجهاد في عالم الأحياء يختلف عن الإجهاد الميكانيكي المعروف في عالم الفيزياء بنقطتين رئيسيتين هما:

- ١- يقاس الإجهاد الميكانيكي بوحدات القوة بينما الإجهاد في عالم الأحياء يُقاس ٣
 دوحدات الطاقة.
 - ٢- يرتبط مفهوم الإجهاد في عالم الأحياء مع إمكانية حدوث الشد الضار
 Injurious strain

وتصنف الأضرار للأحياء من تأثير الإجهادات البيئية إلى:

- أ الضرر الابتدائي المباشر Primary direct stress injury: وهو تأثير سريع للإجهاد بحيث أن النبات قد يموت خلال فترة وجيزة مثل تعرض النبات إلى ظروف التجميد المفاجىء أو ظروف ارتفاع الحرارة المفاجئة.
- ب الضرر الابتدائي غير المباشر Primary indirect stress injury: وهو تأثير طويل المدى للإجهاد، فيمكن أن يؤدي تأثير درجات الحرارة المنخفضة إلى حدوث اضطراب في الأيض الخلوي Cellular metabolism والذي يؤدي إلى حدوث نقص في المركبات الأيضية الوسطية أو يؤدي ذلك إلى إنتاج مواد سامة. وبالرغم من أن هذا النوع من الضرر هو من النوع العكسي Reversible، لكن التأثير لفترة طويلة قد يؤدي إلى ضرر واضح للنبات أو حتى إلى موته.
- ج الضرر الثانوي Secondary stress injury: وهذا النوع من الإجهاد لايؤثر بشكل



مباشر أو غير مباشر لكنه يُحدث إجهاداً ثانوياً. فدرجة الحرارة العالية على سبيل المثال قد لاتكون ضارة بحد ذاتها لكن يمكن أن تسبب نقص الماء الذي يسبب ضرر للنبات. وهذا يسمى ضرر الإجهاد الثانوي والذي قد يسبب أضرار مباشرة أو غير مباشرة، وقد يعني هذا حدوث إجهاد ثالثي Tertiary stress ... وهكذا.

Stress Resistance مقاومة الإجماد

يمكن التعبير عن مقاومة الإجهاد من خلال المعادلة:

ويمكن بالتالي تعريف مقاومة الإجهاد لنبات ما بأنه الإجهاد اللازم لإحداث ضرر معين، وهذا يشمل الأضرار العكسية وغير العكسية. وفي المعادلة يمكن القول بأن هناك طريقتان للمقاومة يقوم بها النبات والتى يمكن توضيحها كما يلى:

- أ خفض مقدار الإجهاد اللازم لإحداث ضرر معين. وفي المقيقة بأن النبات لايمتلك القدرة على تغيير الإجهاد البيئي خارج جسم الكائن الحي، لكن بمقدور النبات أن يمنع أو يخفض نفاذ الإجهاد إلى داخل الجسم. وهذا النوع من المقاومة يسمى تفادي الإجهاد Stress avoidance، فيمكن للنبات أن يعزل تأثير الإجهاد بمختلف الوسائل.
- / وقد يكون ذلك بتكوين حواجز فيزيائية (طبيعية) أو بطرق كيميائية أو حيوية. وبتفادي الإجهاد فإن الكائن بالنتيجة يمكن أن يتفادى الضرر.
- ب قد يقوم النبات بتقليل الضرر الناجم عن إجهاد معين. وهذا النوع من المقاومة يسمى تحمل الإجهاد Stress tolerance. والنبات الذي يمتلك هذه الآلية فإن له القدرة على منع أو تقليل أو إصلاح الضرر الناجم عن الإجهاد ويكون ذلك بتفادي أو تحمل الضرر ومن الجدير بالملاحظة بأن الضرر قد يكون عكسياً أو غير عكسي.

وبناءً على ماتقدم يمكن أن ندرج الألبات الرئيسية لمقاومة الإجهاد:

- Stress avoidance
 تفادي الإجهاد
 -١

 Avoidance of reversible strain
 -۲

 Avoidance of irreversible strain
 -۳
- Tolerance of irreversible strain حمل الشد غير العكسي ٤



انواع الإجهادات البيئية Types of Environmental Stresses

يمكن تقسيم الإجهادات البيئية إلى مجموعتين رئيسيتين:

أ - الإجهادات الحيوية Biotic والتي تشمل إصابات الكائنات الأخرى أو التنافس مع تلك الكائنات.

ب - الإجهادات الفيزيوكيميائية Physicochemical والتي تشمل:

Temperature الحرارة -١

Water £LI -7

Radiation الإشعاع -٣

2- المواد الكيميائية Chemicals

ه- إجهادات متنوعية Miscellaneous وتضم إجهادات الضغط والصوت والكهرباء والمغناطيسية والغازات.

وفي الجزء التالي مناقشة لأهم أنواع تلك الإجهادات والتي تهم منطقة الشرق الأوسط بصورة عامة ودولة قطر بشكل خاص، وعليه فستكون هناك مناقشة حول الإجهاد المائى والملحى فضلاً عن الإجهاد الحراري.

الحفاف (نقص الماء) Drought (Water Deficit)

وهو أحد أنواع الإجهادات البيئية غير الحيوية والذي يحصل حينما يقل ماء التربة نتيجة لقلة سقوط الأمطار أو عندما يفوق فقد الماء عن طريق النتح امتصاص الماء عن طريق الجذور، وهذا يؤدي بصورة مباشرة إلى تغيرات في البيئة الطبيعية للنبات (هبوط الجهد المائي للتربة) وإلى إحداث تغيرات في عملها الفسيولوجي والكيموحيوي. ويمكن استخدام عدد من المصطلحات والتعبيرات لوصف حالة الجفاف أو نقص الماء مثل الإجهاد الجفافي Drought stress أو الإجهاد التجفيفي Water deficit stress ولكن كثيراً استخدم مصطلح الإجهاد المائي نتيجة لنقص الماء كالم في الماء. لكن المصطلح الإجهاد المائي أي إجهاد الفيضان Flooding stress وفي هذا الجزء الأخير يمكن أن يعني زيادة الماء أيضاً أي إجهاد الفيضان Flooding stress. وفي هذا الجزء سيكون هناك تركيز على نقص الماء دون زيادته ولذا فإن استخدام مصطلح الإجهاد المائي سيكون هناك تركيز على نقص الماء دون زيادته ولذا فإن استخدام مصطلح الإجهاد المائي

إن المتغيرات الفسيولوجية تحت ظروف الإجهاد المائي تشمل انخفاض الجهد المائي Ψ_{o} للنسيج النباتي والذي ينتج عن هبوط الجهد الأزموزي Ψ_{s} وجهد الضغط Ψ_{s} . إن تلك التغيرات تعدى بالتعاكيد إلى هبوط في معدل النمو لكثير من النباتات

(جدول ١٧-١٧). وقد قسم بعض الباحثين الإجهاد إلى ثلاثة مستويات:

- الإجهاد الطفيف Mild stress: حيث ينخفض الجهد المائي للخلايا بمقدار قليل جداً من وحدات الجهد المائي (ميجا باسكال).
- ٢- الإجهاد المعتدل Moderate stress: حيث ينضفض الجهد المائي للخلايا إلى المدى -٢ر١
 إلى -٥ر١ ميجا باسكال.
- الإجهاد القاسي Severe stress: حيث ينخفض الجهد المائي للخلايا بأقل من -٥٠ ميجا باسكال.

التا ثيرات الفسيولوجية والكيموحيوية للإجهاد المائي

Physiological and Biochmical Effects of Water Stress

Plant Growth نمو النبات - أ

يتأثر نمو النبات سلباً تحت ظروف الإجهاد المائي وذلك حسب نوع النبات والمظروف البيئية. ويُعزى هبوط نمو النبات تحت تلك الظروف إلى:

١- تثبيط عملية الانقسام الخلوى وهذا من شأنه أن يُنقص عدد الخلايا.

٢- تثبيط عملية الاتساع الخلوى وهذا يقلل حجم الخلايا.

جدول (۱-۱۷)

Hypocotyl تأثير مستويات مختلفة من رطوية التربة على معدل غو السويقة تحت الفلقية

Soybean والجهد المائي ومكوناته في بادرات فول الصويا

جهد الضغط	الجهد الأزموزي	الجهد المائي	معدل غر السويقة	7.
			تحت الفلقية	من السعة
ميجا باسكال MPa			ملم/ساعة	الحقلية
+۵٥٠	-۸۷۸ -	۳۲۲۰۰۰	۸٤٨	١
+۳٥ر٠	۳۵۸ر۰	۳۱۰ر۰	۰٫۹۰	٥.
+٣٤ر ،	۰ ۱۳۰۰ر۱	٧٫٠	٩٥٠٠	70
+۱غر-	1,72-	-۸۳٫	۲۲ر۰	14
+6غر -	-۳۰ر۱	-۸۵ر -	١٤ر،	٧

(Boyer and Meyer, 1980)



إن تثبيط عمليات النمو في النبات تؤدي إلى تقليل المساحة الورقية (جدول $^{Y-1V}$) وإلى هبوط إنتاجية النبات. يرتبط تأثير الإجهاد المائي على الانقسام الخلوي من خلال التأثير في الدورة الخلوية Cell cycle حيث تتأثر مراحل قبل بناء $^{(G_1)}$ 0 p.i. (S) DNA حيث تتأثر مراحل قبل بناء $^{(G_2)}$ 1 وبناء الانقسام (M) نفسها وماتحويه من أطوار تتأثر هي الأخرى تحت ظروف نقص الماء في وسط نمو النبات (شكل $^{(N_1)}$ 1 أما تأثير الإجهاد المائي في عملية الاتساع الخلوي فإن الدراسات تشير إلى تغيرات في التركيب الكيميائي للجدار الخلوي فضلاً عن تقليل نشاط الأكسينات التي تؤدي إلى حدوث تغيرات في شكل الخلية ومساحتها وإلى تقليل حجم الخلية.

جدول (٢-١٧) تأثير الإجهاد الماني على مساحة الورقة التاسعة وعدد الخلايا وحجمها لصنف الشعير كليبر Clipper

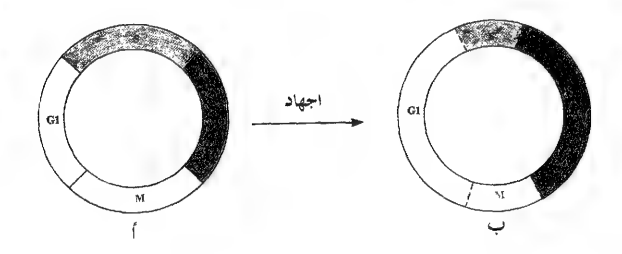
حجم الخلايا	عدد الخلايا	مساحة الورقة	مستريات الإجهاد المائي
ملم۲۱۰/۳ خلية	۱۰ x / ورقة	سم٢/ورقة	MPa
۸۲۵	۰۰ هر٦	۳ر۱۳	سعة حقلية
۸ر۳٤	۷۶۳ره	11,7	-١ر٠
٥ر٣٤	٤٣٣ره	۳ر-۱	-٣٠
۳۲٫۰	٤٦٩٩٢	۱ر۷	-٦ر٠
ەرە٣	٣٠٠٦٤	٥٫٥	-۸.ر۰
٥ر٢٨	۲٫۰۰۷	4ر۳	1,4~

(Yasseen and Al-Maamari, 1995)

ب - الثغور Stomata

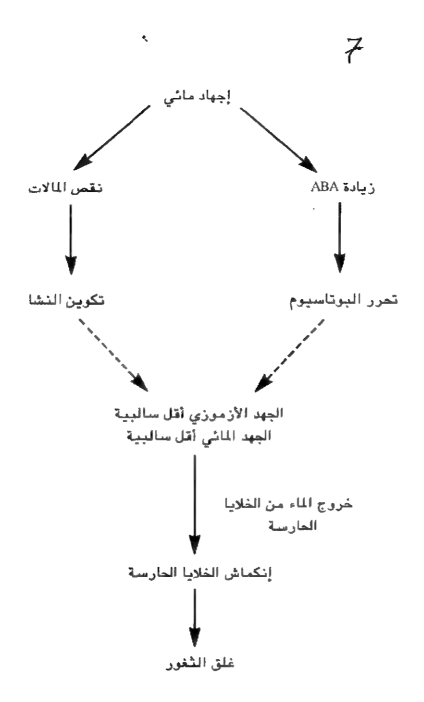
تغلق الثغور جزئياً أو كلياً وماينطوي عليه من تقليل في عملية التبادل الغازي والذي يؤثر سلباً في عمليات البناء الضوئي والتنفس. إن عملية غلق الثغور بفعل الإجهاد المائي قد درست في كثير من النباتات حيث اتضح أن هناك أحداث فسيولوجية وكيموحيوية تجري في الخلايا الحارسة (شكل ١٧-٢)، فالإجهاد

المائي يسبب زيادة في حامض الأبسيسيك ABA والذي يساهم في ضخ أيون البوتاسيوم من الخلايا الحارسة وبالتالي غلق الثغيوركذلك فإن الإجهاد المائي يسبب نقص في المالات بسبب تحولها إلى النشا ذو النشاط الأزموزي الضئيل. دلت بعض التقارير في نهايات الثمانينيات من القرن العشرين الميلادي إن الإجهاد المائي ربما يستحث عمل بعض المورثات المسؤولة عن بناء ABA تحت ظروف الإجهاد المائي والذي يعجل غلق الثغور للحفاظ على المستوى المائي للنبات، إلا أن ذلك من شأنه أن يعرقل عملية التبادل الغازي فضلاً عن التأثير التثبيطي لـ ABA ذاته على مختلف الجوانب الفسيولوجية والكيموحيوية، أو يمكن أن يكون ذلك من خلال تثبيط عمل الجبريلين المحفز لبناء ألفا – أميليز والذي يؤدي في نهاية المطاف إلى تثبيط تحلل النشا.



شكل (١٧١-١)

- (أ) الدورة الخلوية قبل الإجهاد
- (ب) الدورة الخلوية بعد الإجهاد



شكل (٢-١٧)
تصور لتتابع الأحداث الفسيولوجية التي تجري داخل الخلايا الحارسة والتي توضح غلق الثغور تحت تأثير الإجهاد المائي (ياسين، ١٩٩٧)

ج - البناء الضوئي Photosynthesis

تثبيط تفاعلات البناء الضوئي ومن أهمها تفاعلات هل Hill reactions وهبوط في الأنظمة الضوئية Photosystems وتثبيط نشاط إنزيم Rubisco فضلاً عن انخفاض في محتوى صبغات البناء الضوئي. أما عمليات التنفس الضوئي Photorespiration فإن الدراسات المختلفة قد أشارت إلى استجابات متباينة حيث أوضحت بعض تلك البحوث هبوطاً في هذه العملية بينما أكدت أخدرى على تحفيد مسار جلايكوليت Glycolate pathway.

د - التنفس Respiration

حدوث اضطرابات في المسارات الحيوية لعملية التنفس والتي تتلخص في هبوط حاد في عملية الفسفرة التأكسدية وكذلك في استهلاك O_2 وتحفيز تفاعلات التحلل السكري ومسار فوسفات السكر الخماسي Pentose phosphate pathway. هذا فضلاً عن حدوث اضطرابات معقدة عند الإجهاد المائي القاسي في بعض النباتات حيث تبدي عملية التنفس زيادة في معدلها بسبب زيادة تركيز الإنزيمات والمركبات المشتركة في العملية ذاتها لاتلبث تلك العملية أن تهبط سريعاً عند ماينخفض الجهد المائي كثيراً.

ه - تراكم الذائبات Solute Accumulation

تميل النباتات المختلفة إلى خفصض الجهد الأزموزي Solute potential وتدعى هذه العملية بالتعديل الأزموزي Solute potential والتنظيم الأزموزي Osmoregulation والتي من شانها إبقاء التسدرج في الجهد المائي Water potential gradient لصالح دخول الماء من التبربة إلى أنسجة النبات. ومن أهم مكونات عملية التنظيم الأزموزي: الأيونات اللاعضوية البوتاسيوم والكالسيوم والمغنيسيوم والصوديوم أو المركبات العضوية والتي تشمل الأحماض العضوية مثل والمغنيسيوم والجلوتامين والجلوتامين والجلوتامين والجلوتامين والجلوتامين وفينايل ألانين وغيرها وكذلك المركبات الكربوهيدراتية الذائبة مثل الجلوكوز والفركتوز والسكروز وغيرها فضلاً عن تراكم مركبات الأمونيوم الرباعية Quaternary والكولين والكولين والكولين والمادين والمنابقة مثل البياء والفركتوز والسكروز وغيرها فضلاً عن تراكم مركبات الأمونيوم الرباعية Choline والكولين Ocholine

و - اختلال التوازن الهرموني Hormone Imbalance

ومن جملة الاضطرابات الأيضية بفعل الإجهاد المائي مايحدث للمحتوى الهرموني من تغيرات واضحة والتي تشمل زيادة في بناء ونشاط متبطات النمو Growth retardants

أو هبوط في بناء ونشاط محمفزات النمو Growth promoters أو الإثنين معاً. إن الاستنتاجات العلمية التي قادت للتفكير في مسألة حدوث اضطراب هرموني بفعل الإجهاد المائي جاءت في دراسات ابتدأت في نهاية الخمسينيات من القرن العشرين الميلادي حيث توصل بعض الباحثين إلى أنه بالإمكان إزالة التأثير المثبط لتركيزات عالية من المانيتول (مادة ذات تأثير أرموزي) على إنبات بذور الخس وذلك بمعاملة البذور بالجبريلين، وبعد ذلك قدمت دراسات كثيرة على مختلف النباتات والتي أشارت بأن معاملة النباتات بالهرمونات المحفزة للنمو تحت ظروف الإجهاد المائي من شأنها أن تزيد من مستويات الحامض النووي الرايبوزي RNA والبروتين، وهذا يعني أن زيادة مستوى الهرمون الداخلي ضروري لاستعادة الفعاليات الأيضية نشاطها العادي تحت تلك الظروف.

ز - اضطراب محتوى الالحماض النووية والبروتينات

Disturbances in Nucleic Acid and Protein Contents

تؤكد الدراسات أن تعرض النبات إلى ظروف نقص الماء يؤدي إلى اختلال في محتوى البروتين. ويمكن مناقشة ذلك من زاويتين هما بناء البروتين. ويمكن مناقشة ذلك من زاويتين هما بناء البروتين Protein breakdown. وارتبط التأثير السلبي للإجهاد المائي على عملية بناء البروتين بهبوط محتوى البولي رايبوسومات Polyribosomes وتغيرات في خصائص الأغشية البلازمية التي تقوم بفصل وتنظيم الأنشطة الأيضية أو تراكم مركبات مثبطة لبناء البروتين مثل ثنائي كبريتيد الجلوتاثيون Glutathione disulfide وهبوط مستويات ATP وتغير نمط المورث والذي من شأنه أن يحدث تغيرات كبيرة في بناء البروتين أو استحثاث بناء أنواع غير مألوفة من البروتينات فضلاً عن خفض تدفق النترات بسبب هبوط نشاط إنزيم Nitrate reductase أن يعني حدوث عدم اتزان بين البناء بتحلل البروتين فإن هبوط بناء البروتين يمكن أن يعني حدوث عدم اتزان بين البناء والهدم لصالح الهدم، كما أن تحلل البروتينات الذي يحدث بفعل الجفاف له دور في توفير مركبات ذائبة تساهم في عملية التنظيم الأزموزي.

يمكن أن يكون اضطراب عملية بناء البروتين بسبب اضطراب أيض الأحماض النووية والتي يمكن تفسيرها من خلال تحلل الأحماض النووية ونقص في بنائها إضافة إلى نقص محتوى البولي رايبوسومات. وتلك التأثيرات تبدو مترابطة لأن زيادة فعالية إنزيم RNase من شأنها أن تخفض عمليات بناء البروتين تحت ظروف الإجهاد المائي من خلال تحطيم mRNA وهذا بالنتيجة يؤدي إلى هبوط في عمليات بناء الأحماض النووية

بسبب هبوط في بناء ونشاط الإنزيمات الخاصة ببنائها.

أما استجابة النشاط الإنزيمي تحت ظروف الإجهاد المائي فإن الدراسات المختلفة أكدت حدوث هبوط أو زيادة في هذا النشاط. ويعزى هبوط النشاط الإنزيمي إلى نقص في عمليات بناء الإنزيمات أو تغيرات في تركيبها، أو عدم توافر المواد الوسطية الناتجة من عملية البناء الضوئي أو تحطيم الأنظمة الإنزيمية وفقدان البروتينات. أما أسباب زيادة النشاط الإنزيمي فقد يعزى إلى زيادة ذوبان الإنزيمات وخاصة الإنزيمات المحللة مائياً Hydrolytic أو تحطيم التوزيع الإنزيمي في العضيات Isoenzymes.

وفي السنوات الأخيرة بذل العلماء جهوداً كبيرة لدراسة تعبير المورث المرتبط بالتأقلم لظروف الإجهاد المائي، حيث اتضح أن هناك بروتينات معينة تدعى أزموتين Osmotins تُبنى تحت تلك الظروف أو تحت ظروف الملوحة أو المعاملة بحامض الأبسيسيك ABA. وثمة جهود حثيثة تُجرى في الوقت الحاضر لغرض الربط بين بناء أنواع محددة من تلك البروتينات وقدرة النباتات على مقاومة ظروف الإجهاد.

ح - اضطراب المكونات الدهنية Disturbances in Lipid Constituents

تعود أهمية دراسة المكونات الدهنية تحت ظروف الإجهاد المائي إلى أن هذه المركبات تشكل البناء الأساسي لملأغشية البلازمية. وقد اتضح من خلال الدراسات الحديثة أن هناك اضطراباً واضحاً لتلك المكونات تحت ظروف نقص الماء (جدول ١٧-٣) والذي من شأنه أن يغير خصائص الأغشية البلازمية وبالتالي إلى مقدرتها في السيطرة على حركة المواد عبرها (شكل ١٧-٣). وقد استغلت تلك التغيرات في المكونات الدهنية لتحديد مقاومة النبات لظروف الجفاف أو الملوحة بمقارنة الأصناف النباتية المختلفة.

جدول (٧٧-٣) تأثير الإجهاد المائي على محتوى وتركيب الدهون للجزء الخضري للذرة الصفراء Zea mays

الإجهاد	المقارنة	نوع المادة
۱۰ نبات	ملجم/ ٠٠	الدهنية
۸٫۶	١ر٩	ثنائي اسل جليسرول Diacylglycerols
۳ر۱	۲٫۹	أحماض دهنية حرة Free fatty acids
٠,٧٧٢	۲٤٦)١	دهون سکرية Glycolipids
٧٠٤٠٧	٥ر٢٣٢	دهون فوسفاتية Phospholipids
۰ر۱۳	۸ر۹	ثلاثي اسل جليسرول Triacylglycerols
£ر۳۰	٧٫٥٧	ستيرولا ت حرة Free sterols
7,473	۱ر۵۵۹	إجمالي الدهون Total lipids

(Navari - izzo et al., 1989)

Mechanisms of Drought Resistance in Plants اليات مقاومة النباتات للجفاف

مما لاشك فيه أن النباتات المختلفة ذات آليات متباينة في مقاومتها للجفاف أو الإجهاد المائي والتي يمكن وضعها في ثلاث آليات رئيسية:

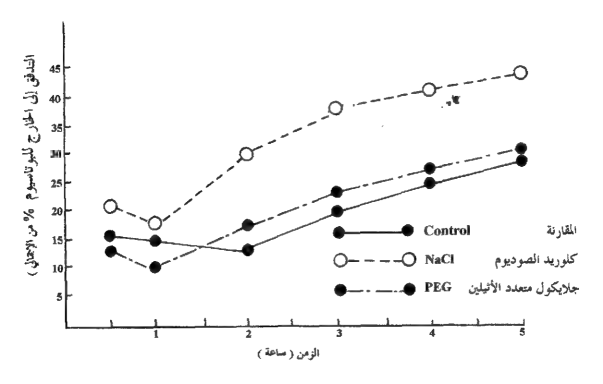
i - الهروب من الجفاف - Drought escape

ب - تفادي الجفاف Drought avoidance

ج - تحمل الجفاف - Drought tolerance

ويوضع الجدول (١٧-٤) الأليات الفرعية الخاصة بمقاومة الجفاف.

وتتلخص ألية الهروب من الجفاف بأن النبات بمقدوره إتمام دورة حياته وإنتاج البذور بسرعة قبل حدوث عجز للماء لدرجة قاسية. تمتاز بعض النباتات العشبية الحولية Ephemerals بأنه عندما تسقط الأمطار فإنها تستغل ذلك من أجل الإنبات والنمو الخضري وتكوين الأزهار والبذور قبل موسم الجفاف في المناطق الصحراوية.



شکل (۱۷–۳)

Zea mays المتدفق إلى الخارج Efflux للبوتاسيوم من أنسجة الجذور لبنات الذرة الصغراء Efflux من نباتات مروية وأخرى معرضة لملوحة كلوريد الصوديوم أو الإجهاد المائي بواسطة خافض الجهد PEG من نباتات مروية وأخرى معرضة لملوحة كلوريد الصوديوم أو الإجهاد المائي بواسطة خافض الجهد (Navari - Izzo et al., 1988)

جدول (2-17) الآليات المختلفة لقاومة الجفاف

الآليات الفرعية	الآليات الرئيسية
	الهروب من الجفاف
الاحتفاظ بالماء:	تفادي الجفاف
أ - غلق الثغور	
ب - الحاجز الأدمي لفقد الماء	
ج - تغيرات في مساحة السطح الناتح	
د - تغير في قيمة الإشعاع الممتص	
هـ – خزن الماء	
و – الماء الأيضي	
الامتصاص السريع للماء:	
أ - تأقلم الجنور	
ب - التوصيل الهيدروليكي للنباتات	
تفادي فقد الماء:	تحمل الجفاف
أ - التنظيم الأزموزي	
ب - تغير التمدد المرن للجدار الخلوي	
ج – تغيرات لدونة الجدار	
تحمل نزع الماء:	
تحمل الجوع وفقد البروتين والانتفاخ الخلوي	

أما أليات تفادي الجفاف فإنها تكون باليتين ثانويتين هما ألية الاحتفاظ بالماء Water conservation وألية الامتصاص السريع للماء Water conservation. والتحورات الخاصة بالاحتفاظ بالماء تكون بغلق الثغور جزئياً أو كلياً أو زيادة سمك الحاجز الأدمي

لفقد الماء وتغيرات في مساحة السطح الذي يقوم بعملية النتح (الأوراق) وتكوين تراكيب خاصة خازنة للماء Water cells أو تحورات شكلية تزيد من المقاومة لانتشار الماء من التجويف الثغري إلى الهواء. أما التأقلم الخاص بالامتصاص السريع للماء فيكون من خلال تأقلم الجذور واندفاعها إلى أعماق التربة أو زيادة كفاءة الامتصاص.

واليات تحمل الجفاف تعني تحمل الهبوط في الجهد المائي للنسيج النباتي والذي يعني اليستين ثانويتين هما تفادي نزع الماء Dehydration avoidance وتحمل نزع الماء Osmoregulation. يكون تفادي نزع الماء من خلال التنظيم الأزموزي Dehydration tolerance وزيادة التمدد المرن للجدار الفلوي Increase in elastic extensibility وتغييرات في لدونة الجدار للجدار الما تحمل نزع الماء فإنه يعني قدرة النبات على تحمل الجدار الجوع Starvation وفقد البروتين، أو تحمل الإجهاد المباشر وخصوصاً فقد الانتفاخ.

الملوحة (الإجماد الملحي) (Salinity (Salt Stress)

لابد من التفريق بين الإجهاد الملحي Salt stress والإجهاد الأيوني Ion stress ذلك أن المصطلح الأول يستعمل حينما يكون تركيز الملح عالياً لدرجة معه ينخفض الجهد المائي لوسط النمو لدرجة محسوسة (٥٠٠ - ١٠ ميجا باسكال)، أما إذا كان الانخفاض في الجهد المائي طفيف وغير محسوس فإن ذلك يعني أن التأثير هنا يكون بشكل إجهاد الموني Ion stress. ونحن في هذا الجزء معنيين بمشكلة الملوحة (الإجهاد الملحي).

مشكلة ملوحة التربة من المشكلات القديمة التي عصفت بالحضارة الإنسانية على مر العصور والأزمان وإلى يومنا هذا. ومن الطريف أن زوال الحضارة السومرية في جنوب العراق كان من أحد أسبابها الرئيسية تراكم الأملاح في الأراضي الزراعية وبالتالي تدهور الاقتصاد الزراعي وانصراف الناس في ذلك الوقت عن زراعة القمح (الغذاء الرئيسي) ذو المقاومة المعتدلة إلى الشعير ذو المقاومة العالية للملوحة. وهذا يعني أيضاً إدراك الإنسان في وقت مبكر إلى أن النباتات تختلف في مقاومتها للملوحة. وفي الحقيقة أن ٧٠٪ من سطح الأرض عبارة عن ماء مالح. وثلث مساحة اليابسة قاحل Arid أو شبه قاحل Semi-arid ونصف ترب تلك المناطق هي ترب ملحية لدرجة كبيرة. ومن الجدير بالذكر بأن تلك الأراضي صالحة للزراعة وعليه فإن تراكم الأملاح فيها من شأنه أن يهدد الإنتاج الزراعي. ويمكن تلخيص أسباب نشوء هذه المشكلة في الترب المختلفة إلى مايلي:

١- الترب القريبة من سواحل البحار أو المحيطات تعاني من الملوحة لقربها من الماء

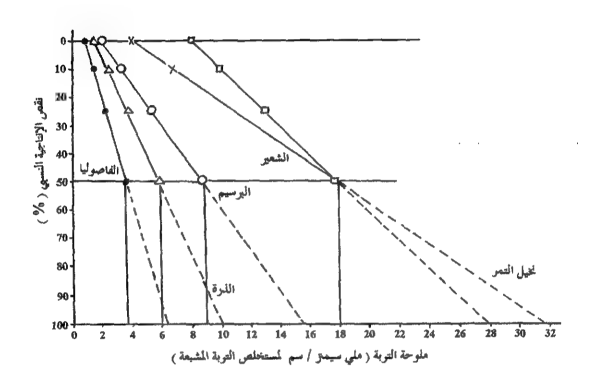
- المالح حيث تواجه نباتات هذه المناطق تركيزات عالية من الأملاح. وهذا ينطبق كذلك على مصبات الأنهار حيث يختلط الماء العذب مع الماء المالح أو تحصل عملية تبادل بين النوعين من المياه عند حصول المد.
- ٢- أما في الترب البعيدة عن السواحل فإنها يمكن أن تعاني من الملوحة وذلك للأسباب
 الأتبة:
 - أ ارتشاح الأملاح من الرواسب البحرية في السواحل إلى المناطق المحاذية.
- ب تراكم الأملاح بفعل عملية الري وخصوصاً عند الري بماء عالي الملوحة، ويرافق ذلك عدم وجود نظام صرف جيد. وهذا من شأنه أن يسبب ضرراً للنباتات الحساسة في أول الأمر لايلبث أن يؤثر فيما بعد على معظم النباتات عندما تتراكم كميات كبيرة من الأملاح.
- ج تركيز الأملاح بفعل التبخر والنتح في المناطق الحارة القاحلة وشبه القاحلة
 حيث يتبخر الماء تاركاً الأملاح متراكمة على الأرض.

إن تراكم الأملاح يسبب ضرراً كبيراً لتركيب التربة وفعالية النبات. فتراكم أيونات الصوديوم والكالسيوم والمغنيسيوم والكلوريد والكبريتات يمكن أن تساهم في مشكلة الملوحة. التركيزات العالية من الصوديوم تسبب ضرراً للنبات بشكل مباشر فضلاً عن تكسير تركيب التربة وإنقاص المسامية ونفاذية الماء. وتوصف التربة بأنها ملحية إذا احتوت على تلك الأيونات بشكل ذائب تؤدي إلى رفع قيمة التوصيل الكهربائي لمستخلص التربة المشبعة Electrical conductivity of soil extract إلى أكثر من علي سيمنز/سم (mS/cm)*. وعليه فقد صنفت النباتات المختلفة حسب استجابتها إلى ثلاثة مستويات رئيسية:

- ١- النباتات الحساسة Sensitive or Susceptible plants وهي النباتات التي تقل إنتاجيتها للنصف عندما تزداد الملوحة بمدى من ٤ إلى ٨ ملي سيمنز/سم لمحلول التربة المشبعة.
- ۲- النباتات المعتدلة Moderate plants وهي النباتات التي تقل إنتاجيتها للنصف
 عندما تزداد الملوحة بمدى من ٨ إلى ١٢ ملي سيمنز/سم لمحلول التربة المشبعة.
- ٣- النباتات المقاومة Resistant plants وهي النباتات التي تقل إنتاجيتها للنصف عندما تزداد الملوحة بمدى أكثر من ١٢ إلى ١٥ ملي سيمنز/سم لمحلول التربة المشبعة.

^{*} تستخدم في الوقت الحاضر وحدة dS/m للتعبير عن التوصيل الكهربائي لمستخلص التربة المشبعة أو محاليل الأملاح

وثمة تصنيفات أخرى فالنباتات المعتدلة يمكن أن تصنف إلى معتدلة الحساسية Moderate reistance، ومعتدلة المقاومة Moderate reistance. ويوضح الشكل (١٧-٤) استجابة بعض النباتات الاقتصادية إلى مستويات الملوحة المختلفة. إن وجود الأملاح الذائبة في محلول التربة يؤدي إلى هبوط النمو والإنتاجية بطريقتين:



شكل (٤-١٧) استجابة بعض النباتات الاقتصادية إلى مستويات مختلفة من الملوحة (Ayers and Westcot, 1976)

التاثير الازموزي Osmotic Effect

إن الأملاح الذائبة في محلول التربة تخفض الجهد المائي وبالتالي تسبب نوعاً من الإجهاد المائي حيث تؤثر سلباً في عملية امتصاص النبات للماء المطلوب للنمو. وقد نوقش تأثير الإجهاد المائي على مختلف الجوانب الفسيولوجية والكيموحيوية وبالتالي فإن التأثير نفسه يحصل بفعل التأثير الأزموزي للأملاح.

ب - التا ثير الايوني الخاص Specific Ion Effect

وهو تأثير الأيونات بفعل خصائصها الذاتية على نمو النبات وتطوره خلال دورة حياته. ويمكن تقسيم التأثير الأيوني الخاص إلى نوعين من التأثيرات الثانوية:

1- التأثير السام Toxic Effect

وهو تراكم بعض الأيونات (التي تدخل في مكونات محلول التربة) في أنسجة النبات لدرجة السمية حيث تظهر أعراض ذلك التأثير بشكل اصفرار للأوراق وظهور مناطق نخرة (ميتة) إضافة إلى ذبول أوراق كثير من النباتات. وينتج عن ذلك اضطراب كبير للفعاليات الحيوية في النبات نتيجة لتداخل الأيونات وتكوين معقدات عضوية مسببة خللاً في الأيض النباتي. فقد ذكرت بعض البحوث أن تلك التأثيرات تكون بشكل مباشر على الأغشية البلازمية الفارجية أو بعد دخول الأيونات إلى البروتوبلاست حيث يُثَبَّطُ النشاط الإنزيمي والبناء الحيوي للبروتينات. وقد وجد أن تركيز الصوديوم العالي في وسط جذور النبات من شأنه أن يحل محل الكالسيوم في الغشاء البلازمي وبالتالي تتغير نفاذية ذلك الغشاء والذي يصبح منفذاً للأيونات المهمة مثل البوتاسيوم. كذلك تتأثر سلباً عملية البناء الضوئي بوجود أيونات الصوديوم أو الكلوريد التي تتراكم في البلاستيدات الخضر حيث تتثبط عمليات الفسفرة الضوئية أو الأيض الكربوني. أما الإنزيمات فهي الأخرى حساسة لتلك الأيونات وهذا يحدث في أنواع النباتات المختلفة سواءً كانت تلك النباتات ملحية أو مقاومة أو حساسة للملوحة. وقد وضع العلماء بعض الأدلة للتأثير السام للأيونات:

- (i) الذائبات العضوية غير ضارة للنبات بذات التركيزات التي عندها تكون الأملاح ضارة. وهذا يعني أن هناك تأثيرات نوعية للأملاح لاتعتمد على التركيز.
 - (ب) تختلف الأملاح في التركيزات التي عندها يبدأ تأثيرها الضار.
 - (ج) وجود بعض الذائبات العضوية من شأنه أن يخفف من التأثير الضار للأملاح.
 - (د) الكالسيوم يعمل كمضاد لتأثيرات الأملاح الضارة.

ومن خلال الدليلين جه، د فإنه يمكن التصور بأن هناك نوعاً من الصماية ضد التأثيرات الضارة للأملاح إما بوجود مركبات عضوية أو أملاح وهذا مايحصل بالفعل داخل أنسجة النبات. ومن الجدير بالذكر، بأن هناك مجموعة من مركبات عديد البيبتيد يمكن أن ترتبط بالعناصر المعدنية والتي تسمى Phytochelatins. تُبنى هذه المركبات عندما يكون هناك تراكماً كبيراً للعناصر الثقيلة حيث ترتبط هذه المواد مع تلك العناصر

وتنتقل إلى الفجوات بوساطة ناقل خاص. وهذا يعنى:

- (١) التأثير الضار للأيونات يمكن أن يخفف.
- (٢) وجود هذه المركبات دليل على الإجهاد المعدني.

ا- عدم التوازن الغذائي Nutritional Imbalance

تسبب الأيونات الزائدة اضطراب في التغذية المعدنية للنبات وذلك بإعاقة امتصاص أيونات معينة أو حث تراكم أيونات أخرى. فمثلاً زيادة تركيز الصوديوم يؤدي إلى خفض امتصاص العناصر الضرورية مثل البوتاسيوم والمغنيسيوم أو الكالسيوم أو الكالسيوم أو الكالسيوم أو الكالسيوم أو الكالسيوم أو الكالسيوم أو الفوسفات (جدول ١٧-٥). ومن جانب أخر قد يقلل الكالسيوم امتصاص وتراكم العناصر الثانوية مثل المنفنيز والبورون والحديد. ويمكن الاستنتاج بأن العناصر المسببة للملوحة إذا ماتراكمت بكميات كبيرة في النبات إنما تؤدي إلى اضطرابات في تغذية النبات والتي تتمثل بهبوط تراكم بعض العناصر وزيادة تراكم عناصر أخرى وهذا يؤدي إلى اضطراب في تغذية النبات. كذلك فإن تحمل النباتات بصورة عامة للعناصر الثانوية أو العناصر الثقيلة يكون أقل من البوتاسيوم أو النترات دون أن تظهر أعراض سامة لكن زيادة تركيز بعض العناصر الثانوية (الثقيلة) منها يؤدي إلى اضطراب كبير في تغذية وفعاليات النبات من خلال الثانوية (الثقيلة) منها يؤدي إلى اضطراب كبير في تغذية وفعاليات النبات من خلال تداخلها مع الفعاليات الإنزيمية أو تثبيط امتصاص العناصر الأخرى. ومن الجدير بالذكر بأن الأغشية البلازمية تعد هدفاً رئيسياً لتأثير العناصر الثقيلة في أيض النبات.

تأثير مستريات مختلفة من الملوحة على تراكم العناصر الرئيسية في أوراق نبات القمح (صنف يوكورا Yecora)

	ملجم/جرام وزن جاف				تركيز NaCl
الفسفور	النينتروجين الكلي	المغنيسيوم	الكالسيوم	البوتاسيوم	مول م-۳
۵ر۸	۸ر۱۵	۲٫۳۱	٦٦٦	11,11	صفر
٠٠٠	ەر٧ە	۸۴٫۲	٩ر٤	۲٫۵3	٥.
٤٠٠٤	۷ر۱ه	۲٫۱۷	۱ر٤	۸ره۳	V
٤٣٦٤	٤٣٦٩	۷۸۷	۷۳٫۷	۳۹٫۳	١٥.

Yasseen (1983)

Mechanisms of Salt Resistance in Plants اليات مقاومة الملوحة في النباتات

هناك أليتان رئيسيتان لمقاومة الملوحة:

أ - ألية التفادي Avoidance mechanism

ب - ألية التحمل Tolerance mechanism

آلية التفادي Avoidance Mechanism

يمكن للنبات أن يتفادى الإجهاد الملحى من خلال ثلاث أليات:

ا- آئية عزل الملح سلبياً Passive Exclusion of Salts

يمكن أن يقوم النبات بعزل وإبعاد الأيونات المسببة للملوحة وذلك قد يتخذ عدة أبعاد ومستويات على مستوى الكائن الحي أو أعضاء النبات أو حتى عضياته. فيمكن أن تكون الجذور غير منفذة للأملاح وبالتالي فإن النبات الذي يتميز بهذه الألية لايمرر الأيونات المسببة للملوحة مثل الصوديوم عبر الأغشية البلازمية، وهكذا يقوم النبات بإبعاد الأيونات الضارة خارج جسم النبات. إلا أن هناك آلية عزل على مستوى أعضاء النبات حيث يمكن للنبات أن يعزل الأيونات الضارة من الأعضاء ذات الأهمية الحيوية مثل الأوراق إلى أعضاء أخرى أقل أهمية مثل أعناق الأوراق أو السيقان أو الجذور. وقد ارتبطت عملية مقاومة الملوحة في بعض النباتات بتدرج تناقصي للصوديوم من الجذور وحتى الأوراق ويقابل ذلك تدرج تصاعدي للبوتاسيوم في هذا النظام. ويبدو أن عملية العزل معقدة ذلك أن الكلوريد في مثل هذه النباتات قد يزداد في الجذور والسيقان وحتى الأوراق.

F - آليات استبعاد الملح الفائض Extrusion of Extra Salts

هذه الآليات معنية بالتخلص من الملح الفائض إما بطريقة الإفراز Secretion الإخراج Extrusion أو الاستبعاد Extrusion، وجميع تلك الآليات لابد من حدوثها بآلية نشطة (صرف طاقة). كما أن معظم حالات آلية العزل التي نوقشت غير معروفة فيما إذا كانت بشكل سلبي Passive أو نشط Active وعليه فإن هناك عدم وضوح بهذا الخصوص. ويمكن أن تتخذ تلك الآليات أشكال مختلفة فقد تكون عملية التخلص من الأيونات الضارة إلى الأوراق القديمة (إخراج) ويقوم بعد ذلك النبات بالتخلص من تلك الأوراق بتساقطها، أو يكون ذلك بإبعاد الأيونات (استبعاد) إلى غدد ملحية Salt glands التي تتألف من خلايا جامعة للملح أو مخرجة له. كذلك فإن بعض النباتات ذات مثانات في

نسيج البشرة Epidermal bladers كما في أنواع Atriplex حيث تتم عملية ضخ الأيونات ضد التركيز إلى تلك التراكيب. وقد ذكرت التقارير أن أكثر أنظمة الإخراج فعالية هو ماوجد في الطحلب الأخضر الملحي Dunaliella tertiolecta. وحينما يُنمى هذا الطحلب في كلوريد صوديوم بتركيز ٥ر٠ إلى ٥ر٣ مولار، فإنه يقوم باستحثاث عملية سحب البروتونات بزيادة الملوحة مما يشير إلى أن تبادل "Na+: +M. ويعد هذا بمثابة مضخة إخراج للصوديـوم Na+- extrusion pump. وثمة ملاحظة في نبات الأرز Rice حيث يقوم بعزل الصوديوم وذلك بالحفاظ على مستوى عالى من البوتاسيوم. إن آليات الإخراج أو الإفراز لغرض التخلص من الملح الزائد يمكن أن تحصل داخل الخلية الواحدة، وتقوم كثير من النباتات المقاومة للملوحة بتنظيم تركيز الأبونات الضارة وأبعادها عن العضبات المهمة مثل البلاستيدات الخضر أو المايتوكوندريا أو السايتوبلازم إلى عضيات أقل أهمية مثل الفجوات، ذلك أن تراكم الأيونات المسببة للملوحة مثل الصوديوم في البروتوبالازم من شائه أن يعيق ويتبط النشاط الإنزيمي. إن إبعاد تلك الأيونات إلى الفجوة من شأنه أن يعطي المجال لتراكم ذائبات عضوية في السايتوبلازم تساعد في عمل موازنة أزموزية داخل الخلية بعملية التنظيم الأزموزي Osmoregulation فضالاً عن أن تلك المركبات العضوية توفر نوعاً من الصماية للنظام الإنزيمي ضد الأيونات الضارة التي قد تتراكم في السايتوبلازم.

۳- التخفيف Dilution

تقوم بعض النباتات بالنمو السريع والمستمر وخلال ذلك تمتص الماء بكميات كبيرة لمنع زيادة تركيز العناصر وهذا يؤدي إلى تكوين خلايا بارنشيمية كبيرة مما يجعل الأوراق أكثر سمكاً. وأن عملية غلق الثغور تحت ظروف الملوحة من شأنه أن يحافظ على المحتوى المائي والذي يؤدي إلى ظاهرة التخفيف. ويطلق مصطلح العصارية أو التشحم Succulence على ظاهرة زيادة المحتوى المائي في أنسجة النبات المعرض لتركيز عالي من الملح.

آلية التحمل Tolerance Mechanism

يمكن للنبات أن يتحمل الملح من جراء تراكم الأيونات ويبدو أن هذه الألية هي عكس آلية التفادي ويمكن تلخيص الأليات الفرعية كما يلى:

التنظيم الأزموزي Osmoregulation

تقوم كثير من النباتات بتحمل الإجهاد الأزموزي الناجم عن الأملاح بعملية

التنظيم الأزموزي وذلك بنوعين الأليات:

أ - تفادي نزع الماء Dehydration avoidance

ب - تحمل نزع الماء Dehydration tolerance

ويمكن أن يقوم النبات بتفادي نزع الماء وذلك بزيادة تركيز الأيونات أو الذائبات بشكل عام لدرجة يستمر معها تدفق امتصاص الماء إلى جسم النبات. إن عملية تراكم الذائبات سواء كان مصدرها الأيونات الموجودة في بيئة النبات أو أنها عضوية يقوم النبات ببناءها داخلياً تسمى التنظيم الأزموزي Osmoregulation أو التعديل الأزموزي Osmotic adjustment أربصرف طاقة) وبناء الاشك فيه أن عمليات امتصاص الأيونات يكون بآلية نشطة (بصرف طاقة) وبناء الذائبات من خلال تحليل المركبات الكربوهيدراتية والبروتينية المعقدة إلى مركبات بسيطة ذائبة إنما هي عمليات مكلفة من حيث المطاقة فضلاً عن تقييد الكثير من المركبات الذائبة المهمة من أجل الاستمرار في خفض الجهد الأزموزي لاستمرار امتصاص الماء. وهناك اعتقاد جازم بأن هبوط نمو وإنتاجية النباتات بفعل الملوحة إنما هي نتيجة للتنظيم الأزموزي بين النبات وبيئته. أما آلية تحمل نزع الماء فإن النبات يتعايش مع ظروف فقدان الانتفاخ لكن لابد من إيقاف نمو النبات وإبقاء الخلايا في حالة عدم النمو Nongrowing state.

Tolerance of Nutrient Deficiency حقمل نقص المغذيات

يمكن لبعض النباتات المتحملة للملوحة أن تديم عملية امتصاص البوتاسيوم تحت ظروف الملوحة مما يجعلها في وضع تقوم بعملية التحمل وذلك بتفادي نقص المغذيات.

Tolerance of Primary Indirect Strain عنمل الضرر الابتدائي غير المباشر

تشمل هذه الآلية التخلص من المواد السامة التي قد تشراكم بفعل التعرض للملوحة، أو تفادي تثبيط النمو بفعل التأثير الأزموزي للأملاح وذلك بألية التنظيم الأزموزي. ويمكن أن يكون ذلك بألية تحمل الإنزيمات Enzyme tolerance حيث أن بعض الإنزيمات تتحمل تركيزات عالية من الأملاح دون أن يتأثر نشاطها. ويمكن لبعض النباتات أن تغير مساراتها الحيوية الخاصة بعملية تثبيت $C_0 - c_0$ حسب بيئتها من المسارات ثلاثية الكربون Pathways إلى المسارات رباعية الكربون C4 pathways إلى المسارات الخاصة بالنباتات المتشحمة، ذلك أن الإنزيم (Phosphoenole pyruvate carboxylase) قد يتحفز بكلوريد الصوديوم وبالتالي قد تتنشط خصائص التحمل للملوحة.

1- عمل الضرر الإبتدائي المباشر Tolerance of Primary Direct Strain

وهو التأثير المفاجي، للصدمة (الصعق) الملحية Salt shock وتبدو النباتات الغضة (الحديثة) الحاوية على كميات قليلة من الأملاح أكثر حساسية للصدمة الملحية من النباتات القديمة. ويبدو أن التأثير الضار لذلك يكون من خلال تدمير النظام الغشائي في الخلية، وعليه فإن النباتات المتحملة للملوحة وفق هذه الآلية ذات أغشية ذات خصائص معينة لمقاومة الملوحة. قد دلت الدراسات العديدة في هذا المجال أن أغشية الشايلاكويد في البلاستيدات الخضر أو المايتوكوندريا قد تتعرض سلباً بفعل الإجهاد الملحي أو المائي. كذلك فإن قدرة الأغشية البلازمية في السيطرة على تنظيم مرور الأيونات الضارة المسببة لمشكلة الملوحة إلى السايتوبلازم أو الفجوات إنما هي خاصية حاسمة لتحديد النباتات الحساسة والمقاومة. وقد لوحظ في مناقشة سابقة كيف تقوم الخلية في النبات المقاوم للملوحة بإبعاد الأيونات الضارة إلى الفجوة لغرض التخلص من وجودها في السايتوبلازم ومن مراكز الأيض المهمة فيه.

يوضح الشكل (١٧-٥) الأنواع المختلفة المحتملة لتحمل الملوحة (أملاح الصوديوم).

الإجهاد الأيوني Ion Stress

وهو الإجهاد الناجم عن وجود أيونات سامة. وقد قسمت العناصر إلى ثلاث مجموعات حسب سميتها للنباتات:

Nontoxic elements

١- العناصر غير السامة

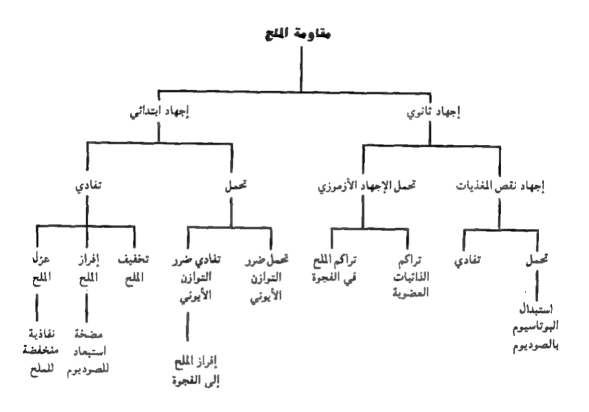
-4

العناصر السامة بتركيزات وسطية Toxic in medium concentration

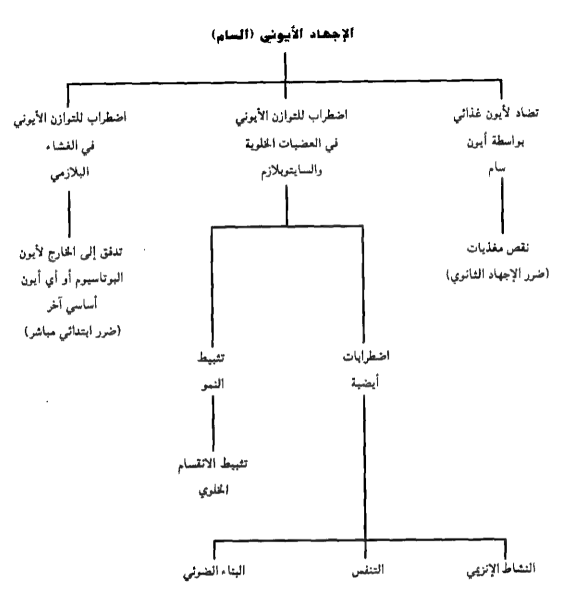
۳- العناصر السامة بتركيزات منخفضة (٥ جزء بالمليون أو أقل)

Toxic in low concentration (5 ppm or less)

وقد نوقش تأثير العناصر الضرورية في موضوع التغذية المعدنية في النبات (الفصل السادس). إلا أن بعض العناصر قد تصبح سامة لكثير من النباتات بزيادة تركيزها في وسط النمو وتشمل المجموعة الثالثة عناصر الزئبق Hg والسيلينيوم Se واليود I والكادميوم Cd والكوبالت Co والنيكل Ni وغيرها. ويوضح الشكل (١٧ - ٦) أنواع الأضرار الناجمة عن الأيونات بشكل عام.



شكل (١٧-٥) الأنراع المختلفة المحتملة لمقاومة أملاح الصوديوم



(ضرر ابتدائی غیر مباشر)

شكل (٦-١٧) أنواع أضرار الإجهاد الأيوني (السام)

إجهاد درجة الحرارة Temperature Stress

يمكن مناقشة ثلاثة جوانب رئيسية في موضوع إجهاد درجة الحرارة والتي تتركز حول تأثير درجة الحرارة المسببة للأضرار الآتية:

Chilling injury

أ - ضرر التبريد

Freezing injury

ب - ضرر التجميد

ج - ضرر درجة الحرارة العالية High temperature injury

ضرر التبريد Chilling Injury

تتضرر بعض النباتات وخصوصاً ذات الأصل الاستوائي وشبه الاستوائي إذا ما تعرضت إلى درجات حرارة منخفضة مفاجئة أعلى قليلاً من درجة التجمد. ومن جملة النباتات الحساسة لظروف البرودة الذرة والفاصوليا والأرز والطماطم والفيار والبطاطا الحلوة والقطن، فضلاً عن نباتات الزينة مثل الكوليوس Coleus و Passiflora و Gloxinina و وظهر بعض الأعراض نتيجة لتأثير مدى مسسن درجات حرارة من ٥ - ٥٠ أم ومن تلك الأعراض بهوت لون النبات أو ظهور مناطق نخرة (ميتة) على الأوراق، وإذا ماتعرض المجموع الجذري لتلك الظروف فإن النبات قد يذبل. كذلك فإن التعرض المفاجيء لدرجات الحرارة الباردة من شأنه أن يُحدث صدمة برودة Cold shock تسبب ضرراً للنبات. ويمكن تلخيص الأضرار الفسيولوجية والكيموحيوية للتبريد كما يلي:

- ١- تثبيط عملية البناء الضوئي،
- ٧- تثبيط عمليات نقل الكربوهيدرات،
 - ۳ معدل أبطأ للتنفس،
 - ٤- تثبيط عملية بناء البروتين،
 - ٥- زيادة تحلل البروتينات

ويبدو أن تلك الاستجابات إنما تعتمد على آلية إجمالية تتضمن فقدان خصائص الأغشية بفعل التبريد. فعلى سبيل المثال فإن عملية ارتشاح كبير للذائبات في أنسجة النبات الحساس للبرودة عند وضعها في ماء درجة حرارته صفر مئوي مقارنة مع أنسجة النبات المقاوم للبرودة. وهذا يعكس مدى الضرر الحاصل للأغشية البلازمية. كذلك فإن تثبيط عمليات التنفس والبناء الضوئي بفعل البرودة تعكس الضرر الحاصل للنظام الغشائي للبلاستيدات الخضر والمايتوكوندريا. وقد قدمت تفسيرات لمقاومة بعض النباتات للبرودة والتي يمكن مناقشتها على أساس خصائص الأغشية البلازمية. مما هو معروف بأن الأغشية البلازمية مؤلفة من طبقة دهنية مزدوجة وتتداخل معها مركبات

بروتينية. وأن الخصائص الفيزيائية لتلك الدهون متأثرة بالبروتينات الغشائية التامة Integral membrane proteins والتي تشمل القنوات البروتينية التي تنظم صرور المواد والإنزيمات التي تعتمد عليها الأنشطة الأيضية. ويمكن القول بأن النباتات الحساسة للبرودة ذات نسبة عالية من سلاسل الأحماض الدهنية المشبعة وهذه الأنواع من الأغشية تميل للتصلب وتتحول إلى حالة شبه بلورية عند درجة حرارة أعلى قليلاً من الصفر المئوي. وحينما تصبح الأغشية أقل ميوعة فإن المكونات البروتينية فيها لاتعمل بشكل منتظم. وعليه تتعثر عملية نقل الذائبات من الخلية وإليها كما تتثبط عملية وصول مركبات الطاقة وتتأثر عمليات الأيض المعتمدة على الأنظمة الإنزيمية. ومن جانب آخر فإن دهون الأغشية البلازمية من النباتات القاومة للبرودة تحوي نسبة كبيرة من أحماض دهنية غير مشبعة مقارنة مع النباتات الحساسة والتي لاتتأثر بالانخفاض بدرجة الحرارة. ومن الجدير بالملاحظة أنه أثناء التأقلم لدرجات الحرارة الباردة فإن نسبة الدهون غير المشبعة تزداد مما يوحي بدورها في مقاومة تلك الظروف. وعملية التأقلم في حقيقتها تعمل على خفض درجات الحرارة التي عندها تبدأ دهون الفشاء التأقلم في حقيقتها تعمل على خفض درجات الحرارة التي عندها تبدأ دهون الفشاء التماية ضد الضرر الناجم عن السيولة إلى الحالة شبه البلورية وبالتالي توفير نوع من الصماية ضد الضرر الناجم عن التبريد.

ضرر التجمد Freezing Injury

عندما يتعرض النبات لظروف التجمد فإن بلورات ثلجية قد تتشكل في باديء الأمر في الجدار الخلوي وفي هذه المرحلة فإن الحالة لاتبدو خطرة على النبات حيث يمكن الشفاء منها بالتدفئة. لكن بإطالة فترة التجمد فإن البلورات الثلجية في الجدار لاتلبث أن تستمر بالتشكل والامتداد إلى البروتوبلاست مما يؤدي إلى أضرار مميتة. وفي هذه الحالة يمكن القول بأن النباتات المقاومة قد تحد من تشكل البلورات في الجدار الخلوي والمسافات البينية.

تتباين المقدرة على تحمل درجات حرارة التجمد تحت الظروف الطبيعية في مختلف أنواع النباتات. فعلى سبيل المثال فإن البذور والأنسجة المنزوعة الماء جزئياً والسبورات (الأبواغ) الفطرية يمكن حفظها لفترة طويلة جداً عند درجات الحرارة القريبة من الصفر المئوي. كذلك فإن الخلايا الخضرية المميئة Hydrated يمكن أن تبقى حية إذا بردت تبريداً سريعاً لتفادي تشكل بلورات ثلجية كبيرة والتي يمكن أن تكبر ببطء وتمزق التراكيب الدقيقة للعضيات الخلوية. والبلورات الثلجية المتشكلة خلال التجمد السريع صغيرة بحيث لايمكنها أن تسبب أضرار ميكانيكية للتراكيب الخلوية. أما تدفئة

الأنسجة لإرجاع الحالة الطبيعية لابد وأن يكون سريعاً أيضاً لمنع تحول البلورات الثلجية إلى بخار ماء بالتسامي. إن زيادة حجوم البلورات الثلجية حتى تبلغ حجوم ضارة يمكن أن تحصل ضمن درجات الحرارة من - ١٠ م إلى - ١٠٠ م. ويمكن تلخيص الأحداث التي تجرى في أنسجة النبات نتيجة لخفض درجة الحرارة إلى تحت درجة تجمد الماء:

- ١- تبريد فائق للمساحات البينية.
- ٢- تشكيل بلورات ثلجية في المساحات الخارجية لأن تركيز الذائبات قليل.
 - ٣- يمنع الغشاء البلازمي تكوين مراكز ثلجية داخل الخلايا.
- ٤- وحيث أنه لابوجد اتصال بين المراكز الثلجية خارج الخلايا والماء الداخلي فإنه يتشكل نوع من التدرج في الضغط البخاري بين خارج الخلية وداخلها.
- ه- ثمة توازن يتكون إما بين الماء المتبخر من الخلية والثلج الخارجي وإما أن يتشكل
 التوازن بتكوين ثلج داخلي.
- ٦- يعتمد هذا التوازن على معدل التبريد فيما يخص نفاذية الغشاء البلازمي ونسبة المساحة السطحية إلى حجم الخلية.
- ٧- مقدار نزع الماء في البروتوبلازم يعتمد على التركيز الأزموزي الداخلي وذلك لابد وأن يعتمد على نفاذية الغشاء البلازمي والمساحة السطحية المتاحة للتدفق إلى الخارج. وإذا كان هذا التدفق غيسر كافٍ فإن توازناً لابد وأن يتكون بتكوين ثلج داخلي والذي يكون عادة قاتلاً.
 - ٨- يصبح الضرر واضحاً بعد عملية التذويب.

مقاومة التجمد Freezing Resistance

يمكن تحسين تحمل التجميد عند -١٠ م وذلك بالتعرض المسبق إلى ظروف التبريد (٤ م) أو عن طريق معاملة النبات بحامض الإبسيسيك ABA دون التعرض للبرودة. إن تلك المعاملات تسبب تغيرات في نمط البروتينات الجديدة المبنية، ويبدو أن هناك نوعاً من التشابه بهذا الخصوص بين التعرض للتبريد أو المعاملة بحامض ABA. وإضافة إلى ذلك فإن الدراسات التي أجريت لغرض تحديد المورث المسؤول عن بناء تلك البروتينات قد أوضحت أن الحامض النووي الرايبوزي mRNA نفسه يمكن أن يُستحث في كلتا المعاملتين مما ينعكس على نوع البروتينات المبنية.

يتضمن تأقلم بعض النباتات الخشبية لكبح تكوين بلورات ثلجية حتى عند درجات حرارة منخفضة جداً عن نقطة التجمد النظري. وقد لوحظ ذلك في كثير من الأشجار مثل البلوط Oak والدردار Elm والقيقبُ (الاسنفدان) Maple والجوز

والورد Rose والتفاح Apple والخوخ Peach والكمثرى Pear وغيرها. وتعتمد مقاومة تلك النباتات للتجمد على سعة المساحات خارج الخلية لإيواء بلورات الثلج المتكونة فضلاً عن قدرة البروتوبلاست على تحمل نزع الماء. وبالتالي لاغرابة أن بعض النباتات المتحملة للإجهاد المائي هي أيضاً متحملة للتجمد.

ضرر درجة الحرارة العالية High Temperature Injury

يشمل ضرر درجات الحرارة العالية الإجهاد الحراري Heat stress والصدمة الحرارية العادرة وفي الحقيقة فهناك أنواع قليلة من النباتات يمكن أن تتحمل درجات الحرارة أكثر من ٤٥ م. وقد لوحظ أن الأنسجة أو الخلايا النباتية منزوعة الماء وغير النامية يمكن أن تتحمل درجات الحرارة العالية مما لتلك الخلايا الممتلئة النامية (جدول ١٧-٦). إلا أن هناك حالات استثنائية كثيرة، فعلى سبيل المثال فإن البذور الجافة يمكنها أن تتحمل ١٧٠ م وحبوب اللقاح تتحمل ٧٠ م. ويمكن القول، عموماً، بأن الكائنات الحية وحيدة الخلية يمكنها إكمال دورة حياتها فوق ٥٠ م. ومن تلك الكائنات يلاحظ أن الكائنات بدائية النواة Prokaryotes يمكنها النمو فوق ٣٠ م.

يمكن إيجاز أعراض الأضرار الناجمة عن درجات الحرارة العالية بظهور تبقعات وتنخر وخصوصاً على السيقان والسويقات تحت الفلقية Hypocotyls، وكذلك يمكن ملاحظة تبقعات شاحبة على الأوراق والثمار أو يمكن أن تموت تلك الأجزاء من اللنبات. ومسببات تلك الأضرار يمكن إيجازها كما يلي:

المعدلات عمليات البناء الضوئي والتنفس، حيث بزيادة درجة الحرارة فإن نقص معدلات عملية البناء الضوئي يكون أسرع من معدلات التنفس (شكل ١٧-١٧ أ، ب). وأن درجة الحرارة التي عندها تكون كمية ورك المثبتة بعملية البناء الضوئي مساوية لكمية ورك المتحررة بعملية التنفس تسمى درجة حرارة نقطة التعويض مساوية لكمية وأعلى من هذه النقطة فإن عملية البناء الضوئي لايمكنها تعويض الكربون المستعمل كمادة تفاعل في عملية التنفس. وشمة ملاحظات لهذا المبدأ حيث تهبط المكونات الكربوهيدراتية وتفقد الخضراوات والفواكه الطعم الحلو الذي تمتاز به تحت الظروف الحرارية العالية. كما أن أوراق الظل ذات «درجة حرارة نقط للله التعويض» التي تكون عادة أقل مما لتلك المعرضة لأشعة الشمس بشكل طبيعي بما تحويه من حرارة وضوء. ومن الجدير بالملاحظة أن التنفس السريع نسبة إلى البناء الضوئي عند درجات الحرارة العالية يكون أكثر

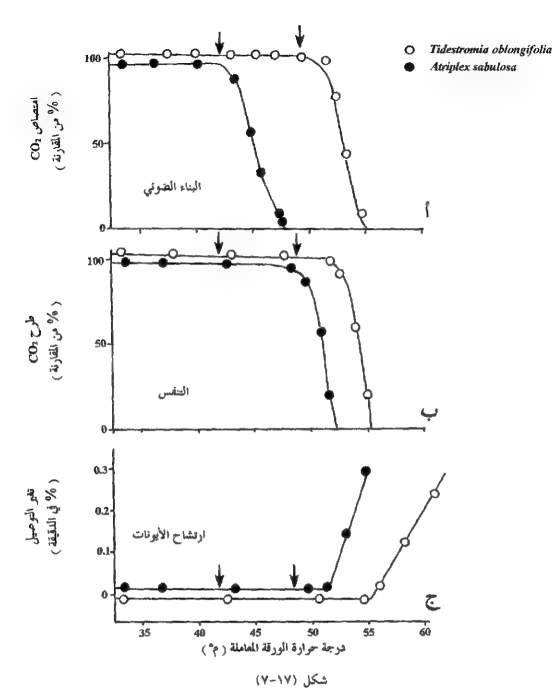
وضوحاً وتحديداً في النباتات ثلاثية الكربون مما للنباتات رباعية الكربون أو النباتات المتشحمة (العصارية) ذلك أن عمليات التنفس الضوئي والتنفس العادي تستمر في الارتفاع في النباتات ثلاثية الكربون تحت تلك الظروف.

جدول (٦-١٧) درجات الحرارة العالية التي تسبب قتل النباتات أو أعضاء النبات

مدة التعرض	درجة الحرارة القاتلة "م	النبات
۱۰ دقائق	01 - 69	التبغ
۱۰ دقائق	01 - 69	القرع
۱۰ دقائق	01 - 69	الذرة
۷۰ - ۳۰ دقیقة	ە ر ٠ ە	الليمون الحامض
-	أكثر من ٩٥	الصبير
ساعة	٥ر٤٤	أوراق البطاطس
ه دقائق	00 - 01	بادرات الصنوير
۳۰ دقیقة	14.	يذور البرسيم
***	34	ثمار العنب
~	٤٥	ثعارالطعاطم
ساعة	٧.	حبوب لقاح الصنوبر
-	01 - 24	حزازیات ممیأة (Hydrated)
-	11 Ao	حزازيات منزوعة الماء (Dehydrated)

(Taiz and Zeiger, 1991)

٧- تغيرات سلبية في خصائص الأغشية البلازمية والبروتينات، فزيادة ميوعة الدهون الفشائية عند درجات الحرارة العالية ترتبط مع فقدان وظائف الأغشية الفسيولوجية (شكل ١٧-٧ ج) وقد وجد أن تأقلم بعض النباتات لتلك الظروف مرتبط بدرجة تشبع الأحماض الدهنية في دهون الأغشية والتي تجعلها أقل ميوعة.



استجابة بعض النباتات للإجهاد الحراري

آ - البناء الضوئي، ب - التنفس، ج - ارتشاح الأيونات
تشير الأسهم إلى درجة الحرارة البدائية لتثبيط البناء الضوئي
النتائج توضح أن النبات Atriplex أكثر حساسية للحرارة من النبات Björkman et al., 1980)

ومن جانب آخر فإن درجات الحرارة العالية تسبب نقصاً في قوة الروابط الهيدروجينية والتداخلات الكهروستاتيكية Electrostatic interactions بين المجاميع القطبية للبروتينات ضمن الطور السائل للأغشية البلازمية. وتميل بروتينات الغشاء التامة Integral membrane proteins إلى الارتباط بقوة مع الطور الدهني، وعليه فإن درجات الحرارة العالية تقوم بتحوير تركيب الغشاء مما يؤدي إلى ارتشاح الأيونات منها. إن تغيرات خصائص الأغشية وقدرتها على السيطرة على مرور المواد من الخلية وإليها ذات تأثير كبير على عمليات رئيسية في خلايا النبات مثل عمليات النباء الضوئي والتنفس.

Acclimation of Plants to High Temperatures تا قلم النباتات لدرجات الحرارة العالية

يمكن لبعض النباتات أن تتحمل درجات الحرارة العالية وذلك بتكوين نوع من القدرة على تحمل الضرر. ويشمل ذلك التكيفات التشريحية والفسيولوجية بطريقة مماثلة لما يحصل في التكيف للإجهاد المائي الذي يُنقص استعمال الماء بواسطة تبديد الطاقة. وفي البيئات المشمسة الدافئة حيث تكون الأوراق في تحملها الأقصى، فإن أية زيادة إضافية للحرارة ناجمة عن نقص عملية التبخر للماء أو زيادة امتصاص للطاقة يمكن أن تسبب تلفأ للورقة. وحينما ينقص امتصاص الطاقة وتبرد الورقة فإن القوة الموجهة لامتصاص الماء تنقص كذلك. ويمكن الاستنتاج بأن كلا المجموعتين من النباتات المقاومة للإجهاد المائي أو المقاومة للحرارة إنما تعتمد على التأقلمات نفسها والتي يمكن إيجازها كما يلى:

- ١- وجود شعيرات ومواد شمعية على سطح الورقة لعكس الحرارة.
- ٢- التفاف الأوراق وتغيير اتجاهاتها لتلافى أشعة الشمس الحارة.
- ٣- نمو أوراق صغيرة مجزأة لتقليل سمك الطبقة المحيطة وبالتالي تضخيم عملية فقد الحرارة. وتمتلك بعض الأعشاب الصحراوية أوراق ذات شكلين لتفادي الحرارة الزائدة. ومن أمثلة تلك الأعشاب Encelia farinosa الذي يعطي أوراق خضر عديمة الشعيرات في الشتاء وتستبدل بأوراق بيض زغبية في الصيف للغرض أعلاه.

ومن جانب آخر فإن دراسات مستفيضة قد أجريت على تأثير الزيادة المفاجئة لدرجة الحرارة في تأقلم النباتات والكائنات الدقيقة لظروف ارتفاع درجة الحرارة القياتل. وقد استخلصت تلك الدراسات أن هناك بروتينات معينة يجري بناؤها تحت ظروف الارتفاع المفاجيء لدرجة الحرارة تُعرف ببروتينات الصدمة الحرارية (HSPs) Heat Shock Proteins) بعد

فترة قصيرة من الصدمة الحرارية (٢ إلى ٥ دقائق). ووجد أن الخلايا أو النباتات المستحثة لبناء تلك البروتينات تبدي تحملاً حرارياً إيجابياً حيث يمكن أن تتحمل درجات حرارة كانت سابقاً تقتل تلك الخلايا أو النباتات. واتضح في السنوات الأخيرة أن تلك البروتينات تمثل عوامل حماية للبلاستيدات الخضر والأنوية، فضلاً عن أن قسما منها إنزيمات مرتبطة باليات التحمل الحراري مثل ثبات البروتينات والتشبع للأحماض الدهنية الخاصة بدهون الأغشية.

وأخيراً فإن هناك إجهادات بيئية أخرى تؤثر في مختلف الجوانب الفسيولوجية والكيموحيوية للنباتات والتي يمكن الرجوع إليها (Taiz and Zeiger, 1998; Levitt, 1980).

القراءات الإضافية

١- المراجع الانجنبية

- Addicott, F.T. (1983). Abscisic acid. Praeger, New York.
- Ayers, R.S. and Westcot, D.W. 1976. Water quality for agriculture. FAO. Rome 1976.
- Bankamer, B., and Barber, J. (1997). Structure and membrane organization of photosystem II in green plants. Annu. Rev. Plant Physiol. 48: 641-671.
- Bartel, B. (1997). Auxin biosynthesis. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 48: 51-66.
- Batanouny, K.H. (1981). Ecology and flora of Qatar. University of Qatar.
- Becker, W.M., and Deamer, D.W. (1991). The world of the cell. 2nd ed. The Bejamin/Cumming: Publishing Company, Inc.
- Bidwell, R.G.S. (1979). Plant Physiology. Macmillan, New York.
- Björkman, O., Badger, M.R., and Armond, P.A. (1980). Response and adaptation of photosynthesis to high temperatures. pp 233-249. In: Adaptation of plants to water and high temperature stress Turner, N.C., and Kramer, P.J., eds., Wiley New York.
- Boyer, J.S. (1985). Water transport. Annu. Rev. Plant Physiol. 36: 473-516.
- Boyer, J.S., and Meyer, R.F. (1980). Osmoregulation in plants during drought. pp 199-202. In: Genetic engineering of osmoregulation. Eds.

- Rains, D.W., Valentine, R.C., and Hollaeuder, A. Plenum Press, New York.
- Bunning, E. (1956). Endogenous rhythms in plants. Annu. Rev. Plant Physiol. 7: 71-90.
- Campbell, N.A. (1993). Biology. The Benjamin/Cummings Publishing Company, Inc. Redwood City, California.
- Campbell, P.N., and Smith, A.D. (1993). Biochemistry illustrated. 3d ELBS. Longman Group UK Ltd.
- Chitnis, P.R. (1996). Photosystem I. Plant Physiol. 111: 661-669.
- Cleland, R.E. (1982). The mechanism of auxin-induced proton efflux. pp. 23-31. In: Plant Growth Substances, Wareing P.F., ed., Academic Press, London.
- Dale, J.E. and Milthorpe, F.L. (1983). The growth and functioning of leaves. Cambridge University Press, Cambridge.
- Davies, P.J., ed. (1987). Plant hormones and their role in plant growth and development. Martinus Nijhoff, Dordrecht, The Netherlands.
- Dennis, D.T., and Turpin, D.H. (1993). Plant physiology, biochemistry and molecular biology. Longman Scientific & Technical, England.
- DeRobertis, E.D.P., and De Robertis. Jr., E.M.F. (1987). Cell and molecular biology. 8th ed. Lea & Febiger, Philadelphia, USA.
- Devlin, R.M. (1975). Plant physiology. 3rd. ed. East West Press. New Delhi, Madras, INDIA.
- Devlin, R.M., and Witham, F.H. (1983). Plant Physiology. Willard Grant Press, Boston, USA.
- Epstein, E. (1972). Mineral nutrition of plants. John Wiley, New York.

- Esau, K. (1977). Anatomy of seed plants, 2d ed. Wiley, New York.
- Evans, M.L. (1985). The action of auxin in plant cell elongation. Crit. Rev. Plant Sci. 2: 213-265.
- Flowers, T.J., Troke, P.E., and Yeo, A.R. (1977). The mechanism of salt tolerance in halophytes. Ann. Rev. Plant Physiol. 28: 89-121.
- Furuya, M. (1987). Phytochrome and photoregulation in plants. Academic Press, Tokyo.
- Gallagher, J.N. (1979). Field studies of cereal leaf growth. I. Initiation and expansion in relation to temperature and ontogeny. J. Exp. Bot. 30(117): 625-636.
- Gallon, J.R. and Chaplin, A.E. (1987). An introduction to nitrogen fixation. Cassell, London.
- Garner, W.W. and Allard, H.A. (1920). Effect of the relative length of day and night and other factors of the environment on growth and reproduction in plants. J. of Agric. Res. 18: 553-606.
- Geiger, D.R., and Fondy, B.R. (1980). Phloem loading and unloading: Pathways and mechanisms. What's New in Plant Physiol. 11: 25-28.
- Gerhardt, B. (1983). Localization of β-oxidation enzymes in peroxisomes isolated from nonfatty plant tissues. Planta. 159: 238-246.
- Glass, A.D.M. (1989). Plant nutrition. Jones and Bartlett, Boston, USA.
- Goldberg, R. (1989). The molecular basis of plant development. Alan R. Liss, New York.

- Goldsmith, M.H.M. (1977). The polar transport of auxin. Ann. Rev. Plant Physiol. 28: 439-478.
- Goodwin, T.W., and Mercer, E.I. (1983). Introduction to plant biochemistry. Pergamon International Library Oxford, New York.
- Greenway, H., and Munns, R. (1980). Mechanisms of salt tolerance in non-halophytes. Annu. Rev. Plant Physiol. 31: 149-190.
- Hall, M.A. (1978). Plant structure, function and adaptation. The Macmillan Press LTD. London and Basingstoke, U.K.
- Hamner, K.C. and Bonner, J. (1938). Photoperiodism in relation to hormones as factors in floral initiation and development. Botanical Gazette. 100: 388-431.
- Harris, D.A. (1995). Bioenergetics at a glance. Blackwell Science Ltd. London.
- Hedden, P. (1997). Gibberellin biosynthesis. Enzymes, genes and their regulation. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 48: 431-460.
- Hess, D. (1975). Plant Physiology. Springer verlag Berlin, Herdelberg, New York.
- Hewitt, E.J. (1966). Sand and water culture methods used in the study of plant nutrition. Commonwealth Agricultural Bureau.
- Hopkins, W.G. (1995). Introduction to plant physiology. John Wiley & Sons, Inc. New York.
- Hsiao, T.C., and Acevedo, E. (1974). Plant responses to water deficits, water use efficiency, and drought resistance. Agric. Meteorol. 14: 59-84.
- Huber, S.C. (1986). Fructose 2,6-bisphosphate as a regulatory metabolite in

- plants. Annu. Rev. Plant Physiol. 37: 233-246.
- Jarvis, P., and Mansfield, T.A. (1987). Stomatal physiology. Cambridge University Press, Cambridge, U.K.
- Kendrick, R.E., and Frankland, B. (1976). Phytochrome and plant growth. Edward Arnold, London.
- Kramer, P.J. (1983). Water relations of plants. Academic Press. London.
- Lang, A. (1957). The effects of gibberellin upon flower formation. Proceedings of the National Academy of Science USA. 43: 709-717.
- Laties, G.G. (1982). The cyanide resistant, alternative path in higher plant respiration. Annu. Rev. Plant Physiol. 33: 519 555.
- Läuchli, A., and bieleski, R.L., eds. (1983). Inorganic plant Nutrition (Encyclopedia of plant physiology, New series, vol. 15A, B). Springer Verlag, Berlin.
- Lawlor, D.W. (1993). Photosynthesis. 2nd ed. Longman Scientific & Technical. Longman Group UK Limited, England.
- Lea, P.J., and Leegood, R.C. (1993). Plant biochemistry and molecular biology. John Wiley & Sons. Chichester, New York.
- Leopold, A.C., and Kriedemann, P. (1975). Plant growth and development. 2nd ed. McGraw-Hill, New York.
- Letham, D.S., and Palni, L.M.S. (1983). The biosynthesis and metabolism of cytokinins. Annu. Rev. Plant Physiol. 34: 163-197.
- Levitt, J. (1980). Responses of plants to environmental stresses. Vol. I and II Academic Press. Yew York, London.

- Lüttge, U., and Higinbotham, N. (1979). Transport in plants. Springer Verlag. New York, Heidelberg, Berlin, Germany.
- Maas, E.V., and Hoffman, G.J. (1977). Crop salt tolerance. Current assessment. J. Irrig. and Drainage Div., ASCE 103(IR2): 115-134.
- Mader, S.S. (1993). Biology. 4th ed. Wm. C. Brown Publishers. Dubuque, Iowa. Melbourne, Australia. Oxford, England.
- Mansfield, T.A., Hetherington, A.M., and Atkinson, C.J. (1990). Some current aspects of stomatal physiology. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 41: 55-75.
- Marschner, H. (1986). Mineral nutrition of higher plants. Academic Press, London.
- Mengel, K., and Kirkby, E.A. (1979). Principles of plant nutrition. International Potash Institute. P.O. Box, CH-3048 Worblaufen Bern / Switzerland.
- Meyer, B.S., Anderson, D.B., Böhning, R.H., and Fratianne, D.G. (1973). Introduction to plant physiology. 2nd ed. D. Van Nostrand Company, LTD. New York, U.S.A.
- Moore, T.C. (1979). Biochemistry and physiology of plant hormones. Springer Verlag. New York, Heidelberg, Berlin, Germany.
- Moore, T.S., Jr. (1982). Phospholipid biosynthesis. Annu. Rev. Plant Physiol. 33: 235-259.
- Morgan, J.M. (1984). Osmoregulation and water stress in higher plants. Annu. Rev. Plant Physiol. 35: 299-319.
- Navari-Izzo, F., Izzo, R. and Quartacci, M.F. (1988). Phospholipid and sterol alterations associated with salinity and water stress in maize roots.

- Plant Physio. (Life Sci. Adv.) 7: 137-142.
- Navari Izzo, F., Quartacci, M.F. and Izzo, R. (1989). Lipid changes in maiz seedlings in response to field water deficits. J. Exp. Bot. 40(215): 675-680.
- Nelson, N., and Taiz, L. (1989). The evolution of H⁺ ATPases. Trends in Biol. Sciences. 14: 113-116.
- Noggle, G.R., and Fritz, G.J. (1983). Introductory plant physiology. Prentice Hall., INC., Englewood Cliffs, New Jersy 07632.
- Oaks, A., and Hirel, B. (1985). Nitrogen metabolism in roots. Annu. Rev. Plant Physiol. 36: 345-365.
- Ogren, W.L. (1984). Photorespiration: Pathways, regulation, and modification. Annu. Rev. Plant Physiol. 35: 415-442.
- O. Keefe, D.P. (1988). Structure and function of chloroplast cytochrome bf complex. Photosynth. Res. 17: 189-216.
- Pandey, S.,N., and Sinha, B.K. (1981). Plant physiology. 2nd. Revised Edition. Vikas Publishing House PVT / LTD. INDIA.
- Passarakli, M. (1993). Handbook of plant and crop stress. Marcel Decker, Inc. New York.
- Passarakli, M. (1994). Handbook of plant and crop physiology. Marcel Decker, Inc. New York.
- Preiss, J. (1982). Regulation of the biosynthesis and degradation of starch. Annu. Rev. Plant Physiol. 33: 431-454.
- Qu-Lee, T.M., Turgeon, R., and Wu, R. 1988. Interaction of a gibberellin induced factor with the upstream region of an α-amylase gene in rice aleuron tissue. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 85: 6366-6369.

- Robb, D.A., and Pierpoint, W.S. (1983). Metals and micronutrients: Uptake and utilization by plants. Academic Press, New York.
- Roux, S.J., Wayne, R.O., and Datta, N. (1986). Role of calcium ions in phytochrome responses: An update. Physiol. Plant. 66: 344-348.
- Salisburry, F.B., and Ross, C.W. (1992). Plant physiology. Wadsworth Publishing Company, INC., Belmont, California; USA.
- Siedow, J.N., and Berthold, D.A. (1986). The alternative oxidase. A cyanide-resistant respiratory pathway in higher plants. Physiol. Plant. 66: 569-573.
- Staples, R.C., and Toenniessen, G.H. (1984). Salinity tolerance in plants. Strategies for crop improvement. John Wiley & Sons. New York.
- Strogonov, B.P. (1964). Physiological basis of salt tolerance of plants. (as affected by various types of salinity). Translated. Oldbourne Press, London.
- Stryer, L. (1988). Biochemistry, 3rd ed. W.H. Freeman, New York.
- Sutcliffe, J. (1979). Plants and water. 2nd ed. Studies in Biology. No. 14. Edward Arnold, U.K.
- Taiz, L., and Zeiger, E. (1991,1998). Plant physiology. The Benjamin/Cummings Publishing Company, Inc. Redwood City, California.
- Thomas, M., Ranson, S.L., and Richardson, J.A. (1973). Plant Physiology, 5th ed. Longman Group Limited. London, U.K.
- Ting, I.P. (1982). Plant physiology. Addison-Wesley Publishing Company, Reading, U.K.

- Ting, I.P., and Gibbs, M. (1982). Crassulacean acid metabolism. Waverly Press, Baltimore, Maryland.
- Turner, N.C., and Kramer, P.J. (1980). Adaptation of plants to water and high temperature stress. John Wiley, New York, USA.
- Waisel, Y. (1972). Biology of halophytes. Academic Press, London, New York.
- Wareing, P.F. (1982). Plant growth substances. Academic Press, New York.
- Wareing, P.F., and Phillips, I.D.J. (1981). The control of growth & differentiation in plants. 3d. ed. Pergamon Press, Oxford, New York.
- Waters, E.R., Lee, G.J., and Vierling, E. (1996). Evolution, structure and function of the small heat shock proteins in plants. J. Exp. Bot. 47(296): 325-338.
- Wilkins, M.B. (1984). Advanced plant physiology. Pitman. London.
- Wilkinson, R.E. (1994). Plant Environment Interactions. Marcel Decker Inc., New York.
- Willmer, C.M. (1983). Stomata, Longman, London, New York.
- Yang, S.F., and Hoffman, N.E. (1984). Ethylene biosynthesis and its regulation in higher plants. Annu. Rev. Plant Physiol. 35: 155-189.
- Yasseen, B.T. (1983). An analysis of the effects of salinity on leaf growth in Mexican wheats. Ph.D. Thesis. The University of Leeds, U.K.
- Yasseen, B.T. and Al-Maamari, B.K.S. (1995). Further evaluation of the resistance of Black barley to water stress. Preliminary assessment for selecting drought resistance barley. J. Agron. Crop Sci. 174: 9-19.

- Yasseen, B.T. and Al-Omary, S.S. (1994). An analysis of the effects of water stress on leaf growth and yield of three barley cultivars. Irrig. Sci. 14: 157-162.
- Zeevaart, J.A.D., and Greelman, R.A. (1988). Metabolism and physiology of abscisic acid. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 39: 439-473.
- Zimmermann, M.H., and Milburn, J.A., eds. (1975). Transport in plants. I. Phloem transport. Encyclopedia of plant physiology, New series, vol. I. Springer Verlag, New York.

٧- المراجع العربية

أحمد، رياض عبد اللطيف (١٩٨٤). الماء في حياة النبات - مديرية دار الكتب للطباعة والنشر - جامعة الموصل - العراق.

أحمد، رياض عبد اللطيف (١٩٨٧). فسلجة الحاصلات الزراعية ونموها تحت الظروف الجافة (الشد الرطوبي): مديرية دار الكتب للطباعة والنشر - جامعة الموصل - العراق.

البيومي، عبد العزيز السعيد، صالح، يسري السيد، سيد، أسامة هنداوي وتركي، عائشة عبد الله (١٩٩٦). بيولوجيا النبات - جامعة قطر - كلية العلوم - ص.ب.:

7717 - الدوحة - قطر - دار العلوم للطباعة والنشر والتوزيع - ص.ب.:
1771 - الدوحة - قطر.

المدرس، هيبت والعلي، فائزة عزيز محمود (١٩٧٦). فسلجة النباتات الزهرية (مترجم) -مديرية مطبعة الجامعة - جامعة الموصل - العراق،

الوهيبي، محمد حمد (١٩٨٤). العلاقات المائية للنبات - عمادة شؤون المكتبات - جامعة الملك سعود - الرياض - م ع س.

الوهيبي، محمد حمد (١٩٩٠). الموجز في البناء الضوئي - عمادة شؤون المكتبات - جامعة الملك سعود - م ع س

الوهيبي، محمد حمد و باصلاح، محمد عمر (١٩٩٧) - فسيولوجيا النبات العامة - الجزء الأول - النشر العلمي والمطابع - جامعة الملك سعود - م ع س.

حسونة، محمد جمال الدين (١٩٧٧). أساسيات فسيولوجيا النبات - دار المطبوعات الجديدة - زغلول حماده خلفاء - الإسكندرية - ج م ع.

- حسين، عاصم محمود (١٩٨٥). مقدمة فسلجة النبات (مترجم) مديرية مطبعة الجامعة --جامعة الموصل - العراق.
- سيد محمد، عبد المطلب (١٩٨٠). نمو النبات (مترجم) مؤسسة دار المكتب للطباعة . والنشر جامعة الموصل العراق.
 - سيد محمد، عبد المطلب (١٩٨٢). الهرمونات النباتية فسلجتها وكيمياؤها الحيوية (مترجم) مديرية دار الكتب للطباعة والنشر جامعة الموصل العراق.
 - سيد محمد، عبد المطلب (١٩٨٣). البناء الضوئي مديرية مطبعة الجامعة جامعة الموصل - العراق.
 - شراقي، محمد محمود، خضر، عبد الهادي، سلامة، علي سعد الدين وكامل، نادية (١٩٨٥). فسيولوجيا النبات (مترجم) - المجموعة العربية للنشـــــــر - القاهرة - ج م ع.
 - عبد الحافظ، محمد جميل (١٩٧٨). فسيولوجيا النبات، جـ ١ مطبوعات جامعة الرياض (13) شركة مطابع الجزيرة الرياض م ع (13)
 - عبد الحافظ، محمد جميل (١٩٧٨). فسيولوجيا النبات جـ ٢ (الإنزيمات وأيض النبات) مطابع جامعة المرياض م ع س.
 - عبد الحافظ، محمد جميل، نجيب، محمد ربراهيم، ندا، إسماعيل عبد العزيز، أبو ريا، محمد أحمد أحمد وخليل، أحمد إبراهيم (١٩٦٦). فسيولوجيا النبات (مترجم) دار النهضة العربية ٣٢ شارع عبد الخالق ثروت القاهرة ج م ع.
 - عبد القادر، فيصل، عبد اللطيف، فهيمة، شوقي، أحمد، أبو طبيخ، عباس والخطيب، غسان (١٩٨٢). علم فسيولوجيا النبات مؤسسة دار الكتب للطباعة والنشر العراق.

- عبدول، كريم صالح (١٩٨٧). منظمات النمو النباتية جدا جامعة صلاح الدين أربيل - العراق.
- عبدول، كريم صالح (١٩٨٨). فسلجة العناصر الغذائية في النبات جامعة صلاح الدين -أربيل - العراق.
- محمد، عبد العظيم كاظم (١٩٧٧). مباديء تغذية النبات مؤسسة دار الكتب للطباعة والنشر - جامعة الموصل - العراق.
- محمد، عبد العظيم كاظم (١٩٨٥). علم فسلجة النبات جـ ١، جـ ٢، جـ ٣ مديرية دار الكتب للطباعة والنشر - جامعة الموصل - العراق.
- ياسين، بسام طه (١٩٩٢). فسلجة الشد المائي في النبات دار الكتب للطباعة والنشر جامعة الموصل العراق.

كشاف إنجليزي - عربي

A:

Acid - Growth theory ينظرية النمو الحامضي للاتساع الخلوي Acropetal polar transport بقل قمي الاستقطاب Actin filament منبطط اكتين Action spectrum منبطط معلى المتصاص (النقل) النشط معلى النشط المتصاص (النقل) النشط النقل النشطة المتصاص (النقل) النشط المتصاص (النقل) المتص (النقل) المتصاص (النقل) المتصاص (النقل) المتصاص (النقل) المتصاص		
Absolute specificity ACC (1-Amino-Cyslopropane-1-Carboxylic Acid) Acclimation Acid - Growth theory Acropetal polar transport Actin filament Action spectrum Activator Active absorption (transport) Active process Acyl carrier protein (ACP) Adhesion force Adsorption Albuminous cell Alcoholic fermentation Aleurone layer	Abscisic acid (ABA)	حامض الابسيسيك (هرمون مثبط للنمو)
ACC (1-Amino-Cyslopropane-1-Carboxylic Acid) Acclimation Acid - Growth theory Acropetal polar transport Actin filament Action spectrum Activator Active absorption (transport) Active process Acyl carrier protein (ACP) Adhesion force Adsorption Albuminous cell Alcoholic fermentation Aleurone layer	Abscission	انفصال أجزاء النبات
Acclimation Acid - Growth theory نظرية النمو الحامضي للاتساع الخلوي Acropetal polar transport Actin filament Actin filament Action spectrum Activator Active absorption (transport) Active process Acyl carrier protein (ACP) Adhesion force Adsorption Alburninous cell Alcoholic fermentation Aleurone layer	Absolute specificity	تخصص مطلق
Acid - Growth theory Acropetal polar transport Actin filament Actin filament Action spectrum Activator Active absorption (transport) Active process Acyl carrier protein (ACP) Adhesion force Adsorption Albuminous cell Alcoholic fermentation Aleurone layer	ACC (1-Amino-Cyslopropane-1-Carboxylic Acid)	مادة وسطية مهمة في البناء الحيوي للأثيلين
Action filament بيط أكتين Action spectrum Action spectrum Activator Active absorption (transport) Active process Acyl carrier protein (ACP) Adhesion force Adsorption Albuminous cell Alcoholic fermentation Aleurone layer	Acclimation	تأقلم
Actin filament Action spectrum Activator Active absorption (transport) Active process Acyl carrier protein (ACP) Adhesion force Adsorption Albuminous cell Alcoholic fermentation Aleurone layer	Acid - Growth theory	نظرية النمو الحامضي للاتساع الخلوي
Action spectrum Activator Active absorption (transport) Active process Acyl carrier protein (ACP) Adhesion force Adsorption Albuminous cell Alcoholic fermentation Aleurone layer	Acropetal polar transport	نقل قمي الاستقطاب
Active absorption (transport) Active process Active process Acyl carrier protein (ACP) Adhesion force Adsorption Albuminous cell Alcoholic fermentation Aleurone layer	Actin filament	خيط أكتين
Active absorption (transport) Active process Active process Acyl carrier protein (ACP) Adhesion force Adsorption Albuminous cell Alcoholic fermentation Aleurone layer Active absorption (hall build be	Action spectrum	فعل طيفي
Active process Acyl carrier protein (ACP) Adhesion force Adsorption Albuminous cell Alcoholic fermentation Aleurone layer Active process Acyl carrier protein (ACP) Adhesion force Adhesion force Adhesion force Adsorption Alcoholic fermentation	Activator	منشط
Acyl carrier protein (ACP) Adhesion force Adsorption Albuminous cell Alcoholic fermentation Aleurone layer Acyl carrier protein (ACP) Adhesion force Adsorption Aleurone layer	Active absorption (transport)	الامتصاص (النقل) النشط
Adhesion force Adsorption Albuminous cell Alcoholic fermentation Aleurone layer	Active process	عملية نشطة أو حيوية
Adsorption Adsorption Albuminous cell Alcoholic fermentation Aleurone layer Adsorption Aleurone layer	Acyl carrier protein (ACP)	حامل أسل بروتيني
Albuminous cell Alcoholic fermentation Aleurone layer Aleurone factors Aleurone layer	Adhesion force	قوة التلاصق
Albuminous cell Alcoholic fermentation Aleurone layer Aleuroplast Aleuroplast	Adsorption	الامتزاز (التجمع السطحي)
Alcoholic fermentation Aleurone layer Aleuroplast	Albuminous cell	خلية زلالية
Aleurone layer Aleuroplast	Alcoholic fermentation	تخمر كحولي
Aleuroplast البروتين	Aleurone layer	طبقة اليرونية
	Aleuroplast	بلاستيدة البروتين

Alkaloids قلويدات (مركبات نيتروجينية حلقية) Allosteric regulation تنظيم ألوستيري (من بعد) Allosteric site موقع ألوستيري (بعيد) أكسدة ألفا Alpha - oxidation (α - oxidation) المسار الالكتروني البديل Alternate electron pathway السعة (للايقاع اليومي) **Amplitude** بلاستيدة النشا Amyloplast (Leucoplast) التحول الغذائي البنائي Anabolism أكسدة لاهوائية (بدون أكسجين) Anaerobic oxidation الطور الإنفصالي Anaphase النباتات الحولية **Annuals** أنثيسين (هرمون التزهير) Anthesin قسم النباتات الزهرية (كاسيات البذور) Anthophyta عقدة مضادة للشفرة Anticodon loop النقل المتضاد Antiport transport نسیج إنشائی قمی (مرستیم قمی) Apical meristem إنزج مجرد Apoenzyme نظام الجدر الخلوية والمساحات البينية Apoplast المساحة الحرة الظاهرية Apparent free space النمو التواكمي على السطح الداخلي للجدار الخلوي **Apposition** أكوابورين (قناة في الغشاء البلازمي لنقل الماء) Aquaporin صعود العصارة Ascent of sap

أدينوسين ثلاثي الفوسفات (أو ثلاثي فوسفات الأدينوسين) ATP (Adenosine Triphosphate) مضخة ATP ase البروتونية ATPase proton pump تحلل ذاتي **Autolysis** تنظيم ذاتي Autonomous regulation التصوير الشعاعي الذاتي **Autoradiograpy** الأكسينات (أحد هرمونات نمو النبات) **Auxins** آلية تفادي للإجهاد Avoidance mechanism تفادي الشد العكسي Avoidance of reversible strain برعم أبطى **Axillary bud**

B:

Biotechnology

الإنتشار العكسي **Back diffusion** نقل قاعدي الاستقطاب Basipetal polar transport عشب برمودا (النجيل - شرش النجيل) Bermuda grass أكسدة ستا Beta - oxidation (β - oxidation) النباتات ثنائية الحول Biennials بروتين رابط Binding protein الكيمياء الحيوية **Biochemistry** إيقاع أحيائي (بيولوجي) Biological rhythm الكتلة الحبة **Biomass** الفيزياء الحيوية **Biophysics** تقنية حيوية

Blue - light photoreceptor مستقبل الضوء الأزرق Blue - light response استجابة الضوء الأزرق **Bolting** تشمرخ **Bond** رابطة Bound auxin أكسين مقيد Brownian movement الحركة البراونية محلول منظم للرقم الهيدروجيني **Buffer solution** الانسياب الإجمالي (الكتلي) **Bulk flow** بيوترايل حامل اسل بروتيني Butyryl - ACP

C:

Calvin cycle دورة كالفن الماء الشعري Capillary water شبه کا روتین (کاروتینوید) Carotenoid معقد الأيون - الحامل Carrier - ion complex مركب بروتيني حامل (ناقل) Carrier protein موقع للمركب الحامل (الناقل) Carrier site شريط كاسبار Casparian strip السعة التبادلية الكاتيونية Cation exchange capacity بيولوجية الخلية Cell biology قشرة الخلية Cell cortex الدورة الخلوية Cell cycle

تطور الخلية Cell development تميز خلوي Cell differentiation الانقسام الخلوي Cell division الاتساع الخلوي Cell enlargement (expansion) فسيولوجيا الخلية Cell physiology الصفيحة الخلوية Cell plate جدار الخلية Cell wall ليونة (ارتخاء) الجدار الخلوي Cell wall loosening التوزيع الداخلي للخلية Cellular compartmentalization أيض خلوى Cellular metabolism تفاعلات الأكسدة والاختزال الخلوية Cellular redox reactions مايسيلة سليلوزية (خيط أو مذيلة سليلوزية) Cellulose micelle قناة بروتينية Channel protein طريقة شارداكوف Chardakov method أشكال مخلية أو مخلّية Chelating forms النظرية الكيموأزموزية Chemiosmotic theory ضرر التبريد Chilling injury كلوروفيل (يخضور) Chlorophyll بلاستيدة خضراء Chloroplast الشحوب أو الاصفرار Chlorosis الشبكة الكروماتينية Chromatic reticulum بلاستيدة ملونة

Chromoplast

Chromoprotein بروتين صبغي كروموسوم أو صبغي Chromosome Circadian rhythm إيقاع يومي سسترنات (أغشية جهاز جولجي أو الشبكة الأندوبلازمية) Cisternae دورة حامض الستريك Citric acid cycle تنسيل أو إكثار المورثات أو الجينات Cloning مرافق الانزيم Coenzyme

مساعد الانزيم Cofactor

قوة التماسك Cohesion force

نظرية الشد والتماسك Cohesion - tension theory

محلول غرواني Colloidal solution

التثبيط التنافسي Competitive inhibition

تدرج التركيز (منحدر التركيز أو ممال التركيز) Concentration gradient

حالة شكليةللإنزيم Conformational state

أكسين مقتون Conjugated auxin

بروتين مقترن Conjugated protein

التعاونية Cooperativity

كامبيوم فلينى (نسيج إنشائي) Cork cambium

البدن (في القمة النامية للساق) Corpus

نقل مشترك Cotransort

رابطة تساهمية Covalent bond

الأيض الحامضي العصاري Crassulacean acid metabolism (CAM)

كرستات (أعراف أو ثنيات) Cristae طول النهار الحرج Critical day length جهاز قياس الجهد الأزموزي Cryoscopic osmometer طريقة إنحناء السويقة Curvature method النتح الأدمى Cuticular transpiration مسار النقل الالكتروني الدائري Cyclic electron pathway الفسفرة الضوئية الدائرية Cyclic photophosphorylation مضخة سايتوكروم Cytochrome pump نظام السايتو كروم Cytochrome system إنقسام السايتو بلازم Cytokinesis السايتوكاينين (أحد هرمونات نمو النبات) Cytokinin عامل رابط للسايتو كاينين Cytokinin - binding factor السايتوبلازم Cytoplasm التيار السايتوبلازمي Cytoplasmic streaming الهيكل السايتوبلازمي Cytoskeleton السايتوسول Cytosol

D:

Dark reactions

Day break

Day - neutral flowering plant (DNP)

Debranching enzyme

Day - neutral flowering plant (DNP)

Deciduous plant نبات نفظي Defoliation نزع الأوراق Deformation إعادة تشكيل Degradation تحلل أو تكسير Degradative process عملية تحللية Dehydration avoidance تفادي نزع الماء Dehydration tolerance تحمل نزع الماء إنزيمات نازعة للهيدروجين Dehydrogenases Denaturation تغير الخصائص (في البروتينات) De novo synthesis البناء بالمسار الجديد الحامض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين (دن ١) Deoxyribose nucleid acid (DNA) Deplasmolysis الشفاء من البلزمة التراكم Deposition **Desiccation stress** الإجهاد التجفيفي إعادة الامتصاص Desorption Determinate growth غو محدود نواتج نزع السمية **Detoxification products** Development تطور عكس الارتباع Devernalization Dextrorotatory يميني الدورة الفصل الغشائي Dialysis

Dictyosomes

دكتيوسومات (جهاز جولجي في النبات)

ثابت التكهرب الثنائي Dielectric constant غشاء ذو نفاذية اختيارية أو تفاضلية Differentially permeable membrane تميز Differentiation الاتساع المنتشر Diffuse expansion معامل الانتشار Diffusion coefficient التخفيف Dilution مزدوج (للمركبات المعقدة الضخمة) Dimer الوسط المنتشر Dispersed medium وسط الانتشار Dispersion medium رابطة ثنائية الكبريتيد Disulphide bond حقل (للمركبات المعقدة الضخمة) Domain اتزان دونان Donnan equilibrium كمون (للبراعم والبذور) Dormancy دروزيرا (نبات خناق الذباب) Drosera الجفاف (عندما ينخفض معدل سقوط الأمطار لدرجة كبيرة) **Drought** تفادى الجفاف Drought avoidance الهروب من الجفاف Drought escape مقاومة الجفاف Drought resistance الإجهاد الجفافي

تحمل الجفاف

طريقة الصبغة

Drought stress

Dye method

Drought tolerance

E:

Efflux	التدفق (الدفق) إلى الخارج
Elaioplast	بلاستيدة الدهن
Elastic extensibility	التمدد المرن (قابلية التمدد)
Elasticity	المطاطية (المرونة)
Electric double layer	الطبقة الكهربائية المزدوجة
Electrocapiliary theory	النظرية الكهروشعرية
Electrochemical gradient	تدرج كهرو كيميائي
Electrogenic	مولد الكتروني (مولد للجهد الكهربائي)
Electron transport system	نظام النقل الالكتروني
Electroosmosis theory	النظرية الكهروأزموزية
Electrophoresis	الفصل بالتيار الكهربائي (الحمل الكهربائي أو الهجرة الكهربائية)
Electropotential gradient	تدرج الجهد الكهربائي
Electrostatic interactions	تداخلات الكتروستاتيكية (كهروستاتيكية)
Emulsifier agent	عامل استحلاب
Emulsion	مستحلب
Enantiomorphic forms	صور المشابهات الضوئية للمركبات
Encode	يشفر (للمعلومات الوراثية)
Endocytosis	الإدخال
Endodermis	بشرة داخلية (إِندوديرمس)
Endoenzyme	إنزيم داخلي
Endoplasmic reticulum	الشبكة الاندوبلازمية

سويداء البذرة (إندوسبرم) **Endosperm** طاقة التنشيط Energy of activation إنتروبيا (قياس للطاقة غير المتاحة) **Entropy** الحوليات العشبية **Ephemerals** مثانة البشرة Epidermal bladder الالتواء (الإنحناء) **Epinasty** إنزيمات تحلل الروابط الاسترية **Esterases** الإثيلين (هرمون مثبط للنمو) Ethylene الأنزيم المكون للأثيلين Ethylene forming enzyme (EFE) بلاستيدة شاحية **Etioplast** الإثارة (للتزهير) **Evocation** آلية العزل Exclusion mechanism الإخراج Excretion الطرح أو الإخراج **Exocytosis** بشرة خارجية Exodermis إنزيم خارجي Excenzyme مساحة خارج خلوية Extracellular space آلية استبعاد (للملح الفائض) Extrusion mechanism

F:

Facilitated diffusion

Facultative response

Far-red أحمر بعيد

سيطرة التغذية الرجعية العندية الرجعية

السعة الحقلية (للتربة)

إجهاد الفيضان إجهاد الفيضان

محفز التزهير Floral stimulus

فلوريجين (هرمون محفز للتزهير) فلوريجين (هرمون محفز للتزهير)

Fluid - mosaic model

اللصف أو الفلورة المعادرة اللصف أو الفلورة المعادرة المعادرة اللصف أو الفلورة المعادرة اللمعادرة اللمعادرة المعادرة الم

البادرة المضحكة أو البلهاء Foolish seedling

Free-enzyme preparations عن الخلية

ضرر التجمد ضرر التجمد

مقاومة التجمد مقاومة التجمد

فركتانات (عديد التبلمر من الفركتوز) Fructans

سکر فیوکوز سکر فیوکوز

G:

طور فاصل أول (طور نمو أول) Gap phase I (Growth phase I) GI

طور فاصل ثاني (طور نمو ثاني) Gap phase II (Growth phase II) G2

تكوين الجل (غرواني صلب) تكوين الجل (غرواني صلب)

مورث (جين)

تنشيط المورث (الجين) Gene activation

تعبير المورث (الجين) Gene expression

منشط المورث (الجين الحاث) Gene promoter التضريب الوراثي Genetic crossing الهندسة الوراثية Genetic engineering التهجين الوراثي Genetic hybridization الانتحاء الأرضى (انتحاء الجاذبية الأرضية) Geotropism الجبويلين (أحد هرمونات النبات المحفزة للنمو والتزهير) Gibberellin التحليق Girdling (Ringing) بروتين كروي (جلوبيولين) Globular protein جلوكومانانات (أحد أنواع أشباه السليلون) Glucomannans توليد الجلوكوز Gluconeogenesis إنزيم ناقل للجلوكوز Glucosyl transferase دهن سکري Glycolipid التحلل السكرى **Glycolysis** بروتین سکری Glycoprotein إنزيمات تحليل الروابط الجلايكوسيدية Glycosidases دورة جلايو كسليت Glyoxylate cycle جلايو كسيسوم Glyoxysome جهاز جولجي (أجسام جولجي) Golgi apparatus (bodies) جرانات مفردها جرانة (Granum) Grana حالة الخمود Ground state تخصص مجموعة للإنزيمات Group specificity فترة النمو

Growth duration

 Growth process

 Growth rate

 A set of living

 Growth retardant

 Guttation

H:

Halophyte نبات ملحي حرارة الإنصهار Heat of fusion Heat of vaporization حوارة التبخو بروتين الصعق (الصدمة) الحراري Heat shock protein (HSP) الإجهاد الحراري Heat stress شبه سليلوز (هيميسليلوز) Hemicellulose تغذية غير ذاتية Heterotrophic تحويلة أحادي فوسفات السكر السداسي Hexose monophosphate shunt ضرر درجة الحرارة العالية High temperature injury اختلال (عدم) التوازن الهرموني Hormone imbalance ثغر مائي Hydathode عامل هيدروليكي (قوة) Hydraulic agent رابطة هيدروجينية Hydrogen bond إنزيمات التحلل المائي Hydrolases غرواني محب للماء Hydrophilic colloid جل محب للماء Hydrophilic gel

 Hydrophilic sol
 المحب للماء

 Hydrophobic colloid
 غرواني كاره للماء

 Hydrostatic pressure
 خفط هيدروستاتيكي

 Hypertonic solution
 محلول عالي الازموزية

 Hyportonic solution
 محلول منخفض الازموزية

I:

المادة المتشربة **Imbibant** التشرب **Imbibition** الضغط التشربي Imbibition pressure إخماد أوتثبيط Inactivation البلزمة الابتدائية Incipient plasmolysis الذبول الأولى (الابتدائي) Incipient wilting نمو غير محدود Indeterminate growth الحث (الاستحثاث) Induction نورة زهرية Inflorescence التدفق (الدفق) إلى الداخل Influx إشعاع تحت أحمر Infrared irradiation الشد (الإجهاد) الضار Injurious strain المساحة الداخلية inner space معقد غشائي تام (بروتين غشائي تام) Integral membrance complex (protein) نسيج إنشائي بيني (مرستيم بيني) Intercalary meristem

المساحة البينية للخلايا

مرکب حامل وسطی Intermediate carrier

خیط وسطی Lintermediate filament

Intermembrane space المنطقة بين الغشائين

الطور البيني (الطور بين كل انقسامين خلويين)

ضمن الخلايا خسمن الخلايا

Intussusception

ion accumulation theory نظرية التراكم الأيوني

التضاد الأيوني التضاد الأيوني

التبادل الأيوني lon exchange

الإجهاد الأيوني

lonizing radiation إشعاع مؤين

العبيه إنزيم lsoenzyme

انزیمات التشابه

محلول متوازن (متساوي الأزموزية)

تبادل النظائر Isotopic exchange

J:

الحداثة

K:

Kranz - type leaf anatomy (اكليل) تشريح الضفيرة للورقة (اكليل)

طاقة حركية Kinetic energy

Krebs cycle (TCA cycle) دورة كريبس (دورة الحامض ثلاثي الكربوكسيل)

L:

الطور التباطؤي (النمو البطيء) Lag phase

الصفائح في البلاستيدة الصفائح في البلاستيدة

نسیج إنشائی جانبی (مرستیم جانبی) Lateral meristem

مسند ورقي

بادىء (منشيء) الورقة الورقة (منشيء) الورقة

Lenticel

بلاستيدة عديمة اللون (بلاستيدة النشا)

يساري الدورة

Ligases (Synthetases) انزيمات البناء بالطاقة

معقد حاصد الضوء Light harvesting complex II (LHCP)

تفاعلات الضوء تفاعلات الضوء

كاره للدهون كاره للدهون

بروتين دهني

التحميل (النقل اللحائي)

الطور اللوغارغي (النمو السريع) Logarithmic phase (Rapid growth)

المنحنى المنطقي Logistic curve

نبات النهار الطويل الزهري Long - day flowering plant (LDP)

عامل الليونة

Lyophilic system نظام غرواني محب لوسط الانتشار Lyophobic system نظام غرواني كاره لوسط الانتشار Lysosome لايسوسوم

M:

Middle lamella

Malate - switch hypothesis فرضية تحول المالات مالتوديسكترين Maltodextrin نسيج إنشائي حافي Marginal meristem الانسياب الكتلى (الإجمالي) Mass flow Matric potential جهد الغروانيات الحشوة Matrix نسیج إنشائی (مرستیمی) Meristematic tissue النباتات الوسطية Mesophytes بروتين معدني Metalloprotein الطور الاستوائي Metaphase ثابت ميكايلس Michaelis constant نزع نيتروجين ميكروبي Microbial denitrification الأجسام الدقيقة Microbodies خيط دقيق Microfilament جسيم دقيق Microsome أنيببات دقيقة Microtubules الصفيحة الوسطى

الإجهاد الطفيف Mild stress مايتو كو ندريا Mitochondria الانقسام الفتيلي (الخيطي) Mitosis عنصر متحرك Mobile element مقاومة معتدلة Moderate resistance معتدلة الحساسية Moderate sensitive الإجهاد المعتدل Moderate stress علم الأحياء الجزيئية Molecular biology الكروماتوجرافي بالمنخل الجزيثي Molecular sieve chromatography أجسام مضادة وحيدة النسيلة Monoclonal antibodies مونومر (أصغر وحدة لبناء الجزئيات الكبيرة) Monomer التشكل الظاهرى Morphogenesis نظرية النمو الشبكي المتعدد Multinet growth theory الترسيب المتبادل Mutual precipitation

N:

Neutral fat

Nicotinamide adenine dinucleotide (NAD)

Nicotinamide adenine dinucleotide phosphate (NADP)

Night break

Nitrification

Neutral fat

Nicotinamide adenine dinucleotide phosphate (NADP)

Night break

Nitrifying bacteriaبكتريا النيترةNon-competitive inhibitionتثبيط غير تنافسيNon-cyclic electron pathwayالمسار الالكتروني غير الدائريNuclear envelopeالغلاف النوويNucleoplasmالبلازم النووي (العصير النووي)Nucleoproteinبروتين نوويNutritional imbalanceعدم توازن غذائي

0:

 Obligate response
 استجابة اجبارية

 Oleosome
 جسم دهني

 Oscillation
 تذبذب

 Osmol
 اوزمول (وحدة قياس الجهد الازموزي)

 Osmometer
 مقياس الجهد الازموزي

Osmoregulation التنظيم الازموزي

Osmosis

Osmotic adjustment التعديل الأزموزي

Osmotic effect التأثير الأزموزي

Osmotic mechanism الية أزموزية

Osmotic potential الجهد الأزموزي

أزموتين (بروتين يُبنى بتأثير الاجهاد المائي أو الملحي) Osmotin

إنزيمات الأكسدة إنزيمات الأكسدة

Oxidative catabolism

Oxidative phosphorylation

Oxidoreductases

Oxidoreductases

P:

بروتين اللحاء P - protein خلايا المرور Passage cells الامتصاص السلبي (غير النشط) Passive absorption مسار فوسفات السكر الخماسي المفسفر Pentose phosphate pathway رابطة بيبتيدية Peptide bond انقسام محيطي Periclinal division الدائرة الحيطة (البريسيكل) **Pericycle** البريدرم Periderm النسبة المئوية للذبول الدائم Permanent wilting percentage (PWP) النفاذية **Permeability** بيروكسيسوم Peroxisome دهن فوسفاتي **Phospholipid** تحلل ضوئى **Photolysis** التشكيل الظاهري الضوئي **Photomrphogenesis** الأكسدة الضوئية **Photooxidation** التأقت الضوئي **Photoperiodism** محب للضوء Photophile (Light loving phase)

Photoreceptor مستقبل ضوئي Photorespiration التنفس الضوئي **Photosynthesis** البناء الضوئي Photosynthetic carbon reduction cycle دورة اختزال الكربون البنائية الضوء صبغات البناء الضوئي (الصبغات التمثيلية) Photosynthetic pigments الكائنات بنائية الضوء Photosynthetic organisms الفسفرة البنائية الضوئية Photosynthetic phosphorylation **Phototropism** الانتحاء الضوئي فراجموبلاست **Phragmoplast** فراجموسوم **Phragmosome** ترتيب الأوراق على الساق **Phyliotaxy** الجفاف الفسيولوجي Physiological drought الفايتوكروم (مادة صبغية هرمونية تمتلك استجابات متباينة) **Phytochrome** الخيوط البلازمية Piasmodesmata البلزمة **Plasmolysis** طريقة البلزمة Plasmolytic method التشكيل غير العكسي Plastic deformation لدونة **Plasticity** نقطة الانقلاب (في معدل غو الورقة) Point of inflexion ما بعد عملية النسخ (الاستنساخ) Posttranscription ما بعد عملية الترجمة **Posttranslation** طريقة غرفة الضغط Pressure chamber method

Pressure flow theory نظرية الانسياب الضغطي جهد الضغط Pressure potential الضرر الابتدائي المباشر للإجهاد Primary direct stress injury النمو الابتدائي Primary growth الضرر الابتدائي غير المباشر للإجهاد Primary indirect stress injury منشط دافع Promoter activator الطور الابتدائي أو التمهيدي **Prophase** مجموعة إضافية (فعالة أو مرافقة) Prosthetic group تأثير واق Protective effect منشط واق للإنزيمات Protector activator استقلاب البروتين Protein turnover إنزيم محلل للبروتين Proteolytic enzyme الدفق (التدفق) البروتوني Proton flux الطريقة السايكرومترية Psychrometric method محطة ضخ **Pumping station**

Q:

Qualitative response

Quantitative response

Quantitative response

R:

Radioautography

التصوير الاشعاعي الذاتي

Rapid growth (Logarithmic phase) النمو السريع (الطور اللوغارتمي) Recombinant DNA DNA معاد التنظيم (تأشب) Reductases إنه يمات الاختزال Reflection coefficeient (σ) معامل الانكسار (الانعكاس) Rejuvenation إعادة طور الحداثة Replication التضاعف أو التكرار Resistant plant نبات مقاوم Respiratory quotient معامل التنفس Ribose nucleic acid (RNA) الحامض النووي الوايبوزي (رن ١) Ribosome رايبوسوم Ringing (Girdling) التحليق Ripeness - to - flower اكتمال النمو بإتجاه التزهير Root cap قلنسوة الجذر منطقة الشعيرات الجذرية Root hair zone الضغط الجذري Root pressure Rotational energy طاقة دورانية Plasma membrane غشاء بلازمي بروتين مستقبل Receptor protein

S:

Rough endoplasmic reticulum (RER)

غدة ملحية غدة ملحية

الشيكة الاندوبلازمية الخشنة

التنفس الملحي Salt respiration الصعق الملحى (الصدمة الملحية) Salt shock الاجهاد الملحى (الملوحة) Salt stress (Salinity) كبريت- أدينوسايل ميثيونين (مادة وصطية مهمة لبناء الاثيلين) SAM (S - adenosylmethionine) المزرعة الرملية Sand culture ظاهرة الاشباع Saturation effect علاقة ببانية تشبعية Saturation plot محب للظلام Scotophile (Dark loving phase) القصعة (الفلقة في الحبوب) Scutellum المراسل الثاني Second messenger النمو الثانوى Secondary growth النسيج الانشائي الثانوي (المرستيم الثانوي) Secondary meristem الضرر الثانوي للإجهاد Secondary stress injury الافراز Secretion معامل الاختيارية Selectivity coefficient غشاء شبه منفذ Semi - permeable membrane شيخوخة Senescence حساس Sensitive (Susceptible) الاجهاد القاسي Severe stress النبات قصير النهار الزهرى Short - day flowering plant (SDP) منحنى بشكل الحرف S Sigmoid curve

Signal transduction pathway

مسار توصيل الاشارة

Simple diffusion الانتشار البسيط Sink المصرف Slow growth (Lag phase) النمو البطيء Small ribosomal subunit وحدة الرايبوسوم الصغيرة Smooth endoplasmic reticulum (SER) الشبكة الاندو بلازمية الملساء تكوين غرواني سائل Solation Solute potential جهد الذائبات (الجهد الازموزي) Source المصدر Spatial arrangement تر تيبات فراغية الحرارة النوعية Specific heat التأثير الايوني الخاص Specific ion effect Specificity التخصص سفيروسوم (الجسم الكروي) Spherosome فرضية النشا - السكر Starch - sugar hypothesis شفرة البداية Start codon (AUG) Starvation الجوع Stationary phase (Slow growth) النمو البطيء (النمو المقود) خلايا تحري ستاتوليث (Statoliths) Statocytes ستاتوليث (أجسام حرة في الخلية الطرفية) **Statoliths** تخصص كيموفرغي Stereochemical specificity الجهاز الثغري Stomatal apparatus النتح الثغري Stomatal transpiration

شفرة التوقف Stop codon

تفادي الأجهاد Stress avoidance

Stress hormone (ABA) هرمون الاجهاد

Stress relaxation ارتخاء الشد

ستروما (الحشوة في البلاستيدة الخضراء)

Suberin

خلية مساعدة

فسفرة على مستوى مادة التفاعل Substrate level phosphorylation

Succulence التشحم أو العصارية

سقوط الأوراق الغضة Summer dieback

Surface tension

محلول عالق Suspension solution

علاقة تكافلية

نظام السايتوبلازم (النظام الحي)

Symport transport

Synthesis phase (S)

انزيمات البناء بالطاقة Synthetases (Ligases)

T:

الطور النهائي

درجة حرارة نقطة التعويض Emperature compensation point

اجهاد درجة الحرارة Temperature stress

Template	الطبعة الوراثية (القالب الوراثي)
Tensil strength	مقاومة الشد
Thermal conductivity	التوصيل الحرادي
Thermocouple psychrometer	سايكروميتر ذو المزدوج الحراري
Thermogenesis	توليد حراري
Thioester bond	رابطة ثايواستر
Thixotrophy	انعكاس الأطوار (تحول السول إلى جل وبالعكس)
Thylakoid membrane	غشاء ثايلاكويد
Tip expansion	الاتساع الطرفي
Tissue culture	الزراعة النسيجية
Tolerance mechanism	آلية تحمل
Tolerance of irreversible strain	تحمل الضرر غير العكسي
Tonoplast	غشاء الفجوة (تونو بلاست)
Toxic effect	التأثير السام
Transacylases	إنزيمات نقل مجاميع اسل
Transaminases	إنزيمات نقل مجاميع أمين
Transcellular strands	أشرطة عبر الخلايا
Transcellular streaming	تيار عبر الخلايا
Transcription	النسخ (الاستنساخ)
Transferases	الإنزيمات الناقلة
Transglycosidases	إنزيمات نقل مجاميع جلايكوسايد
Transition reactions	تفاعلات انتقالية

إنزيمات نقل مجموعات الفوسفات Transphosphorylases Transpiration بروتين ناقل Transport protein دورة الحامض الثلاثي الكربوكسيل Tricarboxylic acid cycle (TCA) الانتحاء Tropism الغلاف (القمية النامية للساق) Tunica الامتلاء أو الانتفاخ **Turgidity** الضغط الانتفاخي (ضغط الامتلاء) Turgor pressure ظاهرة تندال Tyndall phenomenon

U:

Ultracentrifugation

Ultramicroscope

Ultrasonification

Uncoupler of oxidative phosphorylation

Uniport transport system

Unloading

Upstream of the stranscription start site

Ultracentrifugation

ATP

ATP

ATP

ATP

Unloading

ATP

Unloading

Unloading

V:

Vaculated cell

Vacuolation

Vacuolation

Vascular cambium كامبيوم وعائى (نسيج إنشائي لإنتاج الأنسجة الوعائية) Vernalin ارتباعين أو فيرنالين (هرمون الارتباع) Vernalization الارتباع Vesicle حويصلة Vibrational energy طاقة تذبذبية Viscoelastic extension اتساع مرن باللزوجة Viscosity

اللزوجة

W:

Wall loosening factor (WLF) عامل الليونة Wall plasticity لدونة الجدار Wall pressure ضغط الجدار المزرعة المائية Water culture إجهاد نقص الماء Water deficit stress Water potential الجهد المائى الاجهاد المائي Water stress الذيل السوطي Whitaii

X:

التحليل بالأشعة السينية البلوري X-ray crystallograhic analysis النباتات الصحراوية Xerophytes

Yielding

التطويع (تغيير خصائص الجدار أثناء النمو)

Z:

Zeitegbers

Zone of elongation

Zone of maturation

مانح الوقت (Time giver)

منطقة الاستطالة

منطقة اكتمال النمو